

POULVAC TRT LYOPHILISAT
POUR SUSPENSION POUR LA
VACCINATION DES DINDES
POUR ADMINISTRATION PAR
NEBULISATION OU PAR
GOUTTE OCULAIRE OU
NASALE

Δεν
εξουσιοδοτήθηκε

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

POULVAC TRT LYOPHILISAT POUR SUSPENSION POUR LA VACCINATION DES DINDES
POUR ADMINISTRATION PAR NEBULISATION OU PAR GOUTTE OCULAIRE OU NASALE
POULVAC TRT

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Ενδορρινική χρήση

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Οφθαλμική χρήση:

- **Ινδοόρνιθα**

Ενδορρινική χρήση:

- **Ινδοόρνιθα**

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

- **Ινδοόρνιθα**
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01CD01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Παραδόθηκε

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

31/01/2001

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Αρμόδια αρχή:

(AEMPS)

Αριθμός άδειας:

1378 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

17/02/2023

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0412/001/MR

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040767>