

RINOVAX, vaccino liofilizzato per polli e tacchini

Εξουσιοδοτημένο

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

RINOVAX, vaccino liofilizzato per polli e tacchini

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Οδός χορήγησης:

Χρήση δια εισπνοής

Οφθαλμική χρήση

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.30 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χρήση δια εισπνοής:

-

Ινδοόρνιθα

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

Οφθαλμική χρήση:

-

Ινδοόρνιθα

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

Από στόματος χρήση:

-

Ινδοόρνιθα

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/12/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

31/12/2007

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089458>