

CRYOMAREX HVT - vaccino a virus vivi in sospensione congelata iniettabile per polli

Εγκεκριμένο

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

CRYOMAREX HVT - vaccino a virus vivi in sospensione congelata iniettabile per polli

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Δανέζικα](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Λιθουανικά](#) [Ρουμανικά](#) [Φινλανδικά](#) [Σουηδικά](#) [Norwegian](#)

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

1000.00 Colony forming unit / 0.20 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

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

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/06/1972

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Izo S.r.l.

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

101168

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/05/2000

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.