

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Εγκεκριμένο

- Water for injection

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Οδός χορήγησης μη εφαρμοζόμενη ή μη εξειδικευόμενη

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διαλύτης για παρεντερική χρήση

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Οδός χορήγησης μη εφαρμοζόμενη ή μη εξειδικευόμενη:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QV07AB

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 Σλοβákικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

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 Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/10/2001

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/11/2005

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.