

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Autorizado

- Water for injections

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Otra vía

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Disolvente para uso parenteral

Tiempo de espera por vía de administración:

Otra vía:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV07AB

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

11/10/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/11/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.