

P3-RHINOPLUS

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian paramyxovirus 3, strain PMV3, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

P3-RHINOPLUS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log₁₀ cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 log₁₀ 50 % dosis infectiva embrión / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.70 log₁₀ 50 % dosis infectiva embrión / 0.50 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:****• Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01CA02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve [Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.](#)

Marketing authorisation date:

3/11/1997

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Autoridad responsable:

MdS

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/11/2002

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093540>