

# DINDORAL LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

Autorisé

- Turkey haemorrhagic enteritis virus, strain Domermuth, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

DINDORAL LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Dinde

Faisan

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 90% seroconversion / 1.00 Dose

### Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

**Dinde**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

**Faisan**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01CD

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Demande complète - substance active connue (article 8 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/11/1986

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/0734403 7/1986

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/11/2011

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0485/001

---

**États membres concernés:**

Italie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0485001-mr-rpe783-en.pdf