

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Autorisé

- Water for injection

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Autre(s)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solvant pour préparation parentérale

Temps d'attente par voie d'administration:

Autre(s):

•

Poulet

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day

•

Poulet

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day

•

Poulet

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day

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

QV07AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/10/2001

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/11/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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