

# P3-RHINOPLUS

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

P3-RHINOPLUS

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Dinde

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
6.70 log 10 50% embryo infective dose / 0.50 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

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

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 0 day
- 

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

QI01CA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Italian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

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

3/11/1997

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**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:**

22/11/2002

---

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