

IMOPEST EMULSION INJECTABLE

Odobreno

- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

IMOPEST EMULSION INJECTABLE

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pigeon

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (layer hen)

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA02

QI01EA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

France

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/03/1981

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/1589217 7/1981

Datum promjene statusa odobrenja:

10/03/2011

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.