

TUR 3 injekčná emulzia pre morky

Felhatalmazott

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

Product identification

Készítmény neve:

TUR 3 injekčná emulzia pre morky

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

házipulyka

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

• **házipulyka**

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01CA02

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

22/12/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/0353/95-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/12/1995

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

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027226>