

Poulvac TRT vakcina A.U.V.

Engedélyezett

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Poulvac TRT vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házityúk

házipulyka

Alkalmazás módja:

Intraocularis alkalmazás

Nasalis alkalmazás

Porlasztásos alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.20 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Gyógyszerforma:

Belsőleges liofilizátum

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intraocularis alkalmazás:

-

házityúk

- Meat and offal. 0 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 0 day

Nasalis alkalmazás:

-

házityúk

- Meat and offal. 0 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 0 day

Porlasztásos alkalmazás:

-

házityúk

- Meat and offal. 0 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01CD01

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Hungary

Csomagolás leírása:

10x5000 adag üvegben,kartondobozban

10x2000 adag üvegben,kartondobozban

10x1000 adag üvegben,kartondobozban

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Hungary Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/04/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/04/2002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat