

DILUENTE PER VACCINI AVIARI BOEHRINGER DA SOMMINISTRARE PER VIA OCULARE

Heimilað

- Water for injection
- Sodium chloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DILUENTE PER VACCINI AVIARI BOEHRINGER DA SOMMINISTRARE PER VIA OCULARE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (unghæna)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í auga

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
30.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í [enska](#)
216.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í auga:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (unghæna)

- Eggs. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QV07AB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

20/02/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/02/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.