

# SOLVENT FOR CELL ASSOCIATED POULTRY VACCINES

Non  
autorizzato

- Water for injection

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

SOLVENT FOR CELL ASSOCIATED POULTRY VACCINES

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

polli

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 millilitro(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**polli**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**polli**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QV07AB

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/04/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Laboratoire Bioluz

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/05/1680/001-008

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/12/2009

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0149/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

RV1680.pdf