

EE LAYERPLUS

Igaliotas

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Haemorrhagic enteritis virus, strain Domermuth, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

EE LAYERPLUS

EE LAYERPLUS

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Mėsiniai kalakutai

Veislinis kalakutas

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

8.00 log 10 50% embryo infective dose / 0.25 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

1.00 antigen unit(s) / 0.25 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

- **Mėsiniai kalakutai**

- Meat and offal. 0 day

- **Veislinis kalakutas**

- Meat and offal. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01CA03

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

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

Marketing authorisation date:

13/12/1996

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/12/2006

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100718>