

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000091151>

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Atļautas

- Water for injection

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cālis

Lietošanas veids:

ievadīšanas veids nav noteikts

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 mililitrs(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

šķīdinātājs parenterālai lietošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

ievadišanas veids nav noteikts:

•

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena

•

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena

•

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QV07AB

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

11/10/2001

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

25/11/2005

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.