

Terivac

Autorisert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Product identification

Legemidlets navn:

Terivac

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kalkun

Administrering:

Massebehandling ved nebulisering

Bruk i drikkevann/melk

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

199.53 Vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Massebehandling ved nebulisering:

- **kalkun**

- Slakt. 0 dag

Bruk i drikkevann/melk:

- **kalkun**

- Slakt. 0 dag

Bruk i drikkevann:

- **kalkun**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01CD01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

18/11/1998

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

106a/90

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

19/06/2008

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085864>