

POULVAC TRT LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR TURKEYS

Toegelaten

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

POULVAC TRT LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR TURKEYS
Poulvac TRT Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung für Puten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik
Oculair gebruik
Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Nasaal gebruik:

-

Kalkoen

- All relevant tissues. 0 day

Oculair gebruik:

-

Kalkoen

- All relevant tissues. 0 day

Toediening door verneveling:

-

Kalkoen

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01CD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

5/12/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

PEI.V.01721.01.1

Datum toelatingswijziging:

13/12/2011

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Duitsland Griekenland Italië Nederland
Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.