

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Toegelaten

- Water for injection

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Toedieningsweg niet van toepassing

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Toedieningsweg niet van toepassing:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV07AB

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

11/10/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

25/11/2005

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.