

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Autorizado

- Water for injection

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via de administração não especificada

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Intervalo de segurança por via de administração:

Via de administração não especificada:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia

•

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia

•

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV07AB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/10/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

25/11/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.