

Cryomarex-HVT Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizat

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

Cryomarex-HVT Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1000.00 unități formatoare de plaje / 1.00 unități formatoare de plaje

Forma farmaceutică:

Concentrat și solvent pentru suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare subcutanată:**

- Găină (femelă adultă)

Administrare intramusculară:

- Găină (femelă adultă)
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD03

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0874

Data modificării statusului autorizației:

24/08/1999

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

Documents

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059624>