

CRYOMAREX HVT Suspensão injectável

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CRYOMAREX HVT Suspensão injectável

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pui de găină)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 unități formatoare de plaje / 0.20 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Găină (pui de găină)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Găină (pui de găină)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data autorizației de comercializare:

17/03/1986

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

377/90 DDV

Data modificării statusului autorizației:

1/06/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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