

# DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Autorizat

- Water for injection

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Găină

---

**Calea de administrare:**

Administrare nespecifică

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 mililitru(i) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Solvent pentru preparate parenterale

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

## **Administrare nespecifică:**

•

### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi

•

### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi

•

### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Nespecificat. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QV07AB

---

**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 [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/10/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/11/2005

---

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