

# SOLVENT FOR CELL ASSOCIATED POULTRY VACCINES

Oprávněný

- Water for injection

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

SOLVENT FOR CELL ASSOCIATED POULTRY VACCINES

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 day

**Subkutánne použitie:**

- 

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QV07AB

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Francúzsko

---

**Dostupné v:**

Francúzsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Dátum registrácie lieku:**

10/09/2003

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Laboratoire Bioluz

---

### **Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Číslo registrácie:**

FR/V/3801690 7/2003

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/09/2013

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0149/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Česko Írsko Talianko Litva Holandsko Slovensko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.