

Terivac Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Anwendung im Trinkwasser / zur okulonasalen Anwendung als Spray für Puten

Oprávněný

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Terivac Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Anwendung im Trinkwasser / zur okulonasalen Anwendung als Spray für Puten

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:

Použitie rozprašovaním

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

199.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie rozprašovaním:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Podanie v pitnej vode:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01CD01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

18/11/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

106a/90

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/06/2008

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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