

EE LAYERPLUS

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Haemorrhagic enteritis virus, strain Domermuth, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

EE LAYERPLUS

EE LAYERPLUS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

8.00 log 10 50% embryo infective dose / 0.25 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 antigen unit(s) / 0.25 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

- **Turkey (for meat production)**

- Meat and offal. 0 day

- **Turkey (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01CA03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/12/1996

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/12/2006

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100718>