

TUR 3 injekčná emulzia pre morky

Auktoriserad

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated
- Avian paramyxovirus 3, strain PMV3, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

TUR 3 injekčná emulzia pre morky

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Kalkon

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.30 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

40.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Kalkon**

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01CA02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovakien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Slovak](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovak](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovak](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/0353/95-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/1995

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027226>