

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

Godkänd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Kalkon

### Administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering  
Användning i dricksvatten

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
199.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Massbehandling via nebulisering:**

- 

**Kalkon**

- Meat and offal. 0 dygn

**Användning i dricksvatten:**

- 

**Kalkon**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01CD01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

18/11/1998

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

106a/90

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/06/2008

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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