

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Godkänd

- Water for injection

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Administreringsväg ej relevant

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Spädningsvätska för parenteral användning

Karenstid per administreringsväg:

Administreringsväg ej relevant:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn
- Unspecified. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV07AB

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

11/10/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/11/2005

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.