

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000055066>

AVISAN SECURE EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AVISAN SECURE EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
40.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Налично само в Английски
13.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

•

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

25/01/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1720 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/01/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.