

AVIGAL EDS injekčná emulzia pre kurčatá

Разрешен

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AVIGAL EDS injekčná emulzia pre kurčatá

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

пиле

- All relevant tissues. 0 day

0 dní. Pri odporazení zvierat v dobe 21 dní po vakcinácii odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

Подкожно приложение:

-

пиле

- All relevant tissues. 0 day

0 dní. Pri odporazení zvierat v dobe 21 dní po vakcinácii odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA05

Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

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:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Дата на разрешение за търговия:

13/03/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/021/03-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/11/2022

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

Документи

Combined File of all Documents

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