

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor kippen

Неразрешен

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor kippen

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Очно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
2.80 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period 999 because 0 is not possible

Очно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period 999 because 0 is not possible

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD08

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

21/11/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 6995

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/07/2023

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.