

Avipro AE, Suspenze pro podání v pitné vodě

Εξουσιοδοτημένο

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Avipro AE, Suspenze pro podání v pitné vodě

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

4.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Εναιώρημα για χορήγηση με πόσιμο νερό

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AD02

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Czechia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε English Italian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

9/11/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lohmann Animal Health GmbH

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός άδειας:

97/1165/94-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

9/11/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082504>