

INMUNAIR 17.5 SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

Autorizado

- Cutibacterium acnes, Inactivated
- ESCHERICHIA COLI LIPOPOLYSACCHARIDE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

INMUNAIR 17.5 SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

INMUNAIR 17.5 oral suspension for chickens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.17 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QL03AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Vial de 500 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/10/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1403 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/11/2006

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0463/001/MR

Estados miembros afectados:

Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 15/04/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.