

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspenseervloeistof voor suspensie voor kippen

No
autorizado

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspenseervloeistof voor suspensie voor kippen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.80 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

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

Vía oftálmica:

-

Pollos

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

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

QI01AD08

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

21/11/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 6995

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/07/2023

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

Documentos

Combined File of all Documents

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