

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Volitatud

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana (broiler)

kana

kana (sugulind)

kana (tibu)

kana (noorkana)

Manustamisviis:

Joogivees

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Lüofilisaat joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Joogivees:**

-

kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

kana

- Egg. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

kana (sugulind)

- Egg. 0 day

-

kana (tibu)

- liha ja söödavad koed. 0 day

- Egg. 0 day

-

kana (noorkana)

- Egg. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AD09

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Norra

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Lohmann Animal Health GmbH

Müügiloa kuupäev:

26/09/2002

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lohmann Animal Health GmbH

Vastutav asutus:

Norwegian Medical Products Agency

Müügiloa number:

02-1089

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/01/2007

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0218/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Küpros Taani Soome Prantsusmaa Kreeka Ungari Itaalia
Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.