

AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

Odobreno

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće/mljeku

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija za uporabu u pitkoj vodi

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Lohmann Animal Health GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/08/1976

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lohmann Animal Health GmbH

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

06762

Datum promjene statusa odobrenja:

18/08/1976

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.