

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor kippen

Nije
odobreno

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor kippen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

Put aplikacije:

U vodi za piće

Za oko

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

2.80 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Chicken

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

Za oko:

-

Chicken

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD08

Pravni status opskrbe:

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

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/11/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lohmann Animal Health GmbH

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 6995

Datum promjene statusa odobrenja:

26/07/2023

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.