

Inmunair 17.5 suspensija iekš??gai lietošanai vist?m

- Cutibacterium acnes, Inactivated
- ESCHERICHIA COLI LIPOPOLYSACCHARIDE

Ovlašten

Product identification

Naziv VMP-a:

Inmunair 17.5 suspensija iekš??gai lietošanai vist?m

Djelatna tvar:

- Dostupno samo u [English](#)
- Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

- Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na?in primjene:

- Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i ja?ina:

- Dostupno samo u [English](#)
0.17
miligram
/
1.00
mililitar
- Dostupno samo u [English](#)
0.05
miligram
/
1.00
mililitar

Farmaceutski oblik:

- Oralna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

- Kroz usta
 - Chicken (for reproduction)
 - Not specified0
day
 - Chicken (broiler)
 - Not specified0
day
 - Chicken (layer hen)
 - Not specified0
day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet k?d):

- QL03A

Pravni status opskrbe:

- Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

- Važe?e

Authorised in:

- Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

- Dostupno samo u [Latvian](#)
- Dostupno samo u [Latvian](#)
- Dostupno samo u [Latvian](#)
- Dostupno samo u [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

- Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

- Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

- Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

- 30/05/2002

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

- Laboratorios Calier S.A.

Odgovorno tijelo:

- Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

- V/NRP/02/1442

Datum promjene statusa odobrenja:

- 30/05/2002

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

Documents

Informacije o Proizvodu

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

[Ostali jezici \(1\)](#)

Latvian (PDF)

Published on: 21/03/2024

[Preuzimanje datoteka](#)

Uputa o lijeku

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

[Ostali jezici \(1\)](#)

Latvian (PDF)

Published on: 21/03/2024

[Preuzimanje datoteka](#)

Označivanje

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

[Ostali jezici \(1\)](#)

Latvian (PDF)

Published on: 21/03/2024

[Preuzimanje datoteka](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010413>