

AVISAN SECURE EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

Engedélyezett

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AVISAN SECURE EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

13.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/01/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

1720 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/01/2007

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.