

AVISAN MULTI

Felhatalmazott

- Avian infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated

Product identification

Készítmény neve:

AVISAN MULTI

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

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

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

8.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

9.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Subcutan alkalmazás:

- **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA13

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

27/08/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

1765 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/08/2007

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

Documents

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055089>