

AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

Engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AviPro AE oral suspension til brug i drikkevand

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

baromfi

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió ivóvízbe keveréshez

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD02

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Denmark

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Lohmann Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/08/1976

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lohmann Animal Health GmbH

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

06762

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/08/1976

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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