

Avipro AE

Viðurkennt

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Avipro AE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

10000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/07/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

277/89 DGV

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/08/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097679>