

AVICOVIT, soluție orală

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE
- Retinol palmitate
- Thiamine
- Pyridoxine
- Colecalciferol
- TOCOPHEROL

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AVICOVIT, soluție orală

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Tacchino (giovane)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

2.50 million international units / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 million international units / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

250.00 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

250.00 milligrammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 million international units / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

400.00 international unit(s) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

-

Tacchino (giovane)

- carni e frattaglie. 0 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA10

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/04/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

160328

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/03/2022

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.