

AviPro AE suspension for use in drinking water

Registruotas

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AviPro AE suspension for use in drinking water

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

31622.80 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Kiaušinis. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:QI01AD02

Tiekimo teisinis statusas:Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:Valid

Registruota:Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:Pateikiama tik [Anglų](#)Pateikiama tik [Anglų](#)Pateikiama tik [Anglų](#)Pateikiama tik [Anglų](#)Pateikiama tik [Anglų](#)Pateikiama tik [Anglų](#)Pateikiama tik [Anglų](#)Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco GmbH

Rinkodaros leidimo data:

13/01/2022

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Lohmann Animal Health GmbH

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/6803906 6/2021

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/01/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

DE/V/0292/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.