

Avipro REO

Neregistruotas

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Avipro REO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Spūsnis

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

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

QI01AD10

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Revoked

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Portugalų](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco GmbH

Rinkodaros leidimo data:

18/07/1989

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Elanco GmbH

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

287/89DGV

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/02/2022

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