

AviPro AE - Suspensjon til bruk i drikkevann

Autorisert

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AviPro AE - Suspensjon til bruk i drikkevann

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Suspensjon til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

10x10 000 doser i hetteglass av type I-glass (Ph.Eur.) lukket med klorbutylelastomerpropp og forseglet med avrivbar aluminiumshette.

10 000 doser i hetteglass av type I-glass (Ph.Eur.) lukket med klorbutylelastomerpropp og forseglet med avrivbar aluminiumshette.

5000 doser i hetteglass av type I-glass (Ph.Eur.) lukket med klorbutylelastomerpropp og forseglet med avrivbar aluminiumshette.

10x5000 doser i hetteglass av type I-glass (Ph.Eur.) lukket med klorbutylelastomerpropp og forseglet med avrivbar aluminiumshette.

10x2500 doser i hetteglass av type I-glass (Ph.Eur.) lukket med klorbutylelastomerpropp og forseglet med avrivbar aluminiumshette.

10x1000 doser i hetteglass av type I-glass (Ph.Eur.) lukket med klorbutylelastomerpropp og forseglet med avrivbar aluminiumshette.

2500 doser i hetteglass av type I-glass (Ph.Eur.) lukket med klorbutylelastomerpropp og forseglet med avrivbar aluminiumshette.

1000 doser i hetteglass av type I-glass (Ph.Eur.) lukket med klorbutylelastomerpropp og forseglet med avrivbar aluminiumshette.

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/11/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

95-3393

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/11/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet