

AviPro ILT Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Niedopuszczony do obrotu

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Connecticut, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AviPro ILT Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

podanie do oka

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

19952.60 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania emulsji do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

podanie do oka:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD08

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Liofilizat: Fiolki ze szkła typu I, zawierające 2500 dawek, zamykane korkiem z elastomeru chlorobutylowego i aluminiowym kapslem, pakowane po 10 sztuk w pudełko tekturowe.

Liofilizat: Fiolki ze szkła typu I, zawierające 5000 dawek, zamykane korkiem z elastomeru chlorobutylowego i aluminiowym kapslem, pakowane po 10 sztuk w pudełko tekturowe.

Liofilizat: Fiolki ze szkła typu I, zawierające 1000 dawek, zamykane korkiem z elastomeru chlorobutylowego i aluminiowym kapslem, pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe.

Rozpuszczalnik: Butelki plastikowe o zawartości 34 ml (na 1000 dawek szczepionki), zamykane gumowymi korkami i aluminiowymi kapslami. Do butelek dołączony jest zakraplacz. Butelki pakowane są po 10 sztuk w pudełka tekturowe.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Lohmann Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/12/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Animal Health GmbH

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0611

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/04/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta