

Avipro AE, Suspenze pro podání v pitné vodě

Autorizado

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Avipro AE, Suspenze pro podání v pitné vodě

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

4.50 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:**Administração na água de bebida:****• Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Available in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

9/11/1994

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/1165/94-C

Data de alteração do estado de autorização:

9/11/1994

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082504>