

Inmunair 17.5 suspensija iekšējai lietošanai vistām

- Cutibacterium acnes, Inactivated
- ESCHERICHIA COLI LIPOPOLYSACCHARIDE

Autorizado

Product identification

Nome do medicamento:

Inmunair 17.5 suspensija iekšējai lietošanai vistām

Substância ativa:

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

- Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

- Disponível apenas em [English](#)
0.17
milligram(s)
/
1.00
mililitro(s)
- Disponível apenas em [English](#)
0.05
milligram(s)
/
1.00
mililitro(s)

Forma farmacêutica:

- Suspensão oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

- Via oral
 - Chicken (for reproduction)
 - Not specified0
dia
 - Chicken (broiler)
 - Not specified0
dia
 - Chicken (layer hen)
 - Not specified0
dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

- QL03A

Estatuto jurídico do fornecimento:

- Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

- Valid

Autorizado em:

- Letónia

Descrição da embalagem:

- Disponível apenas em [Latvian](#)
- Disponível apenas em [Latvian](#)
- Disponível apenas em [Latvian](#)
- Disponível apenas em [Latvian](#)

Additional information

Tipo de direito:

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

Base jurídica de autorização do produto:

- Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

- Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

- 30/05/2002

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

- Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

- Food And Veterinary Service

Número da autorização:

- V/NRP/02/1442

Data de alteração do estado de autorização:

- 30/05/2002

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

Documents

Informação do produto

Resumo das características do medicamento

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

Latvian (PDF)

Published on: 21/03/2024

[Baixar](#)

Folheto informativo

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

Latvian (PDF)

Published on: 21/03/2024

[Baixar](#)

Rotulagem

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

Latvian (PDF)

Published on: 21/03/2024

[Baixar](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010413>