

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor kippen

Neautorizat

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor kippen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut
administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.80 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne și organe. no withdrawal period 999 because 0 is not possible

administrare oftalmică:

-

Găină

- Carne și organe. no withdrawal period 999 because 0 is not possible

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD08

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

21/11/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 6995

Data modificării statusului autorizației:

26/07/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.