

Avipro AE, Suspense pro podání v pitné vodě

Autorizat

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

Avipro AE, Suspense pro podání v pitné vodě

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4.50 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie pentru utilizare în apa de băut

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

• **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Czechia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

9/11/1994

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/1165/94-C

Data modificării statusului autorizației:

9/11/1994

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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