

AviPro AE

Autorizat

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

АвиПро АЕ

AviPro AE

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Găină (pui de 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](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

3.00 log₁₀ doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie pentru utilizare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

In drinking water use:

-

Găină (pui de găină)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Disponibil în:

Bulgaria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lohmann Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

16/05/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1970

Data modificării statusului autorizației:

16/05/2003

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085414>