

AviPro AE suspenzia na podanie v pitnej vode pre kurčatá

Oprávnený

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AviPro AE suspenzia na podanie v pitnej vode pre kurčatá

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Suspenszia na perorálnu suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD02

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenené liekovky - sklo typ I (Ph.Eur.) uzatvorené chlorobutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom (10x10000 dávok)

Sklenené liekovky - sklo typ I (Ph.Eur.) uzatvorené chlorobutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom (10x5000 dávok)

Sklenené liekovky - sklo typ I (Ph.Eur.) uzatvorené chlorobutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom (10x2500 dávok)

Sklenené liekovky - sklo typ I (Ph.Eur.) uzatvorené chlorobutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom (10x1000 dávok)

Sklenené liekovky - sklo typ I (Ph.Eur.) uzatvorené chlorobutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom (1x10000 dávok)

Sklenené liekovky - sklo typ I (Ph.Eur.) uzatvorené chlorobutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom (1x5000 dávok)

Sklenené liekovky - sklo typ I (Ph.Eur.) uzatvorené chlorobutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom (1x2500 dávok)

Sklenené liekovky - sklo typ I (Ph.Eur.) uzatvorené chlorobutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom (1x1000 dávok)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Lohmann Animal Health GmbH

Dátum registrácie lieku:

9/11/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Animal Health GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/439/94-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/11/1994

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

Dokumenty

Combined File of all Documents