

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor kippen

Neoprávnený

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AviPro ILT lyofilisaat en bijbehorende suspendeervloeistof voor suspensie voor kippen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podanie do oka

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.80 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 999 because 0 is not possible

Podanie do oka:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 999 because 0 is not possible

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD08

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)

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:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

21/11/1991

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Animal Health GmbH

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 6995

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/07/2023

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.