

AviPro ILT Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Ni
pooblašćeno

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Connecticut, Live

Product identification

Ime zdravila:

AviPro ILT Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intraokularna uporaba
Dajanje v vodo za pitje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
4.30 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za suspenzijo

Withdrawal period by route of administration:**Intraokularna uporaba:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Dajanje v vodo za pitje:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AD08

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

24/11/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lohmann Animal Health GmbH

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja :

8-20207

Datum spremembe statusa dovoljenja:

15/01/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085300>