

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for suspension

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain V217, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for suspension

AviPro IBD Xtreme Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Вътреочно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Вътречно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:QI01AD09

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:Poland

Описание на опаковката:Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Lohmann Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

20/10/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1851

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/10/2008

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

DE/V/0238/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062221>