

AviPro GUMBORO VAC

Lyophilisate for suspension for chicken

Неразрешен

- Infectious bursal disease virus, strain Cu-1 M, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AviPro GUMBORO VAC Lyophilisate for suspension for chicken

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

пиле

пиле за разплод

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5011.87 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане във вода за пиене:**

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

-

пиле

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

пиле за разплод

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD09

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Lohmann Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

27/02/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

87a/78

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/06/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0206/001

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.