

AviPro GUMBORO VAC

Неоторизиран

Lyophilisate for suspension for chicken

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

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

AviPro GUMBORO VAC Lyophilisate for suspension for chicken

Avipro Gumboro Vac Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Avipro Gumboro Vac Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Avipro Gumboro Vac Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

бройлер

пиле

пиле за разплод

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

5011.87 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Withdrawal period by route of administration:

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 Режим на отпускане:

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

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Правно основание за лицензирането на продукта:

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

Притежател на лиценза за употреба:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

26/06/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на лиценза:

BE-V214952

Дата на промяна в статуса на лиценза:

12/05/2023

Референтна държава членка:

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

Номер на процедурата:

DE/V/0206/001

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062279>