

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000085442>

AVI IB VAR

Разрешен

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 1/96, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AVI IB VAR

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Прилагане чрез небулизирание

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.80 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

•

кокошка

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

•

кокошка

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD07

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:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

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:

Laprovvet Hungary Kft.

Дата на разрешение за търговия:

8/10/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laprovvet Hungary Kft.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/10/2015

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