

АвиПро Гумборо Вак

Неразрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

АвиПро Гумборо Вак
AviPro Gumboro vac

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

домашни птици

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
2.00 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

домашни птици

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

опаковка с 10 x 10 000 ваксинални дози

опаковка с 10 x 5 000 ваксинални дози

опаковка с 10 x 2 500 ваксинални дози

Пакети: опаковка с 10 x 1 000 ваксинални дози;

опаковка с 10 000 ваксинални дози

опаковка с 5 000 ваксинални дози

опаковка с 2 500 ваксинални дози

Стъклени флакони тип I (Ph.Eur.) с хлорбутил еластомерни капачки. Флаконите са запечатани с алуминиеви капачки. Ваксината се предлага в следните

опаковки: опаковка с 1 000 ваксинални дози

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:

26/07/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Animal Health GmbH

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1539-04.04.2011

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/12/2024

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092757>