

Авивак-ИББ

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Авивак-ИББ

Avivac-IBB

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

кокошка носачка

пиле за разплод

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

бройлер

•

кокошка носачка

•

пиле за разплод

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD09

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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](#)

Описание на опаковката:

5000 дози в флакони от тубуларно стъкло, херметично затворени с гумени тапи и алуминиева окантовка. Флаконите са поставени в картонена опаковка по 50 броя.

Флакони от тубуларно стъкло, херметично затворени с гумени тапи и алуминиева окантовка, съдържащи от 100 до 5000 дози. Флаконите са поставени в картонена опаковка по 50 броя.

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:

Mintech Co EOOD

Дата на разрешение за търговия:

22/03/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Mintech Co EOOD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2720

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/03/2017

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092808>