

Avipro ND HB1 liofilizado para suspensão destinado a galinhas

Неразрешен

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Avipro ND HB1 liofilizado para suspensão destinado a galinhas

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Ллиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

пиле

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD06

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Revoked

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

18/07/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elanco GmbH

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

283/89 DGV

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/08/2023

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

Документи

Combined File of all Documents

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/600000098133>