

CLONEVAC ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

CLONEVAC ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пиле

Начин на приложение:

Налично само на [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Перорално приложение

Очно-назално прилагане

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

Withdrawal period by route of administration:

Coarse spray:

• пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Перорално приложение:

• пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Очно-назално прилагане:

• пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Режим на отпускане Режим на отпускане:

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

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

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](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

5/07/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на лиценза:

76986/21-07-2023/K-0054603

Дата на промяна в статуса на лиценза:

21/07/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985792>