

AviPro IBD, Lyofilizát pro suspenzi

Neregistrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AviPro IBD, Lyofilizát pro suspenzi

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Oční podání

Podání rozprašováním

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Kuře

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Oční podání:

-

Kuře

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Podání rozprašováním:

-

Kuře

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 1000.0 dávka

sklo lahvička 10 x 1000.0 dávka
sklo lahvička 1 x 2500.0 dávka
sklo lahvička 10 x 2500.0 dávka
sklo lahvička 1 x 5000.0 dávka
sklo lahvička 10 x 5000.0 dávka
sklo lahvička 1 x 10000.0 dávka
sklo lahvička 10 x 10000.0 dávka
sklo lahvička 1 x 5000.0 dávka

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Lohmann Animal Health GmbH

Datum registrace:

2/02/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/134/94-C

Datum změny stavu registrace:

21/06/2023

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu