

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Registrováno

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Avipro Precise

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (brojleři)

Kuře

Kuře (plemenné nosnice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kuře (kuřice)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 0 day

-

Kuře

- Egg. 0 day

- Maso. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- Egg. 0 day

-

Chicken (chick)

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

-

Kuře (kuřice)

- Egg. 0 day

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

QI01AD09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Datum registrace:

18/07/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Animal Health GmbH

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

R707/02 DGV

Datum změny stavu registrace:

19/01/2023

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0218/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko Itálie
Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.