

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

Autorizovaný

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře

Způsob podání:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Perorální podání

Okulonazální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Léková forma:

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi/pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:

Coarse spray:

• **Kuře**

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Perorální podání:

• **Kuře**

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Okulonazální podání:

• **Kuře**

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

5/07/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

76986/21-07-2023/K-0054603

Datum změny stavu registrace:

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>