

AviPro IBD XTREME

Nicht
autorisiert

- Infectious bursal disease virus, strain V217
(intermediate plus), Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

АвиПро ИБД Екстрийм
AviPro IBD XTREME

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Küken

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI01AD09

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Lohmann Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

3/02/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Animal Health GmbH

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1887

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/06/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.