

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

Autorisiert

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
zum Einnehmen
okulonasale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:

Coarse spray:

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

zum Einnehmen:

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

okulonasale Anwendung:

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
 - Egg. 0 day
-

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)
Verfügbar nur in [Greek](#)
Verfügbar nur in [Greek](#)
Verfügbar nur in [Greek](#)
Verfügbar nur in [Greek](#)
Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

5/07/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

76986/21-07-2023/K-0054603

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

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>