

Avishield IB H120, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water, for chickens

Εγκεκριμένο

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Avishield IB H120, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water, for chickens

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη
Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD07

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Izo S.r.l.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

2/03/2018

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Genera d.d.

Αρμόδια αρχή:

Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός έγκρισης:

PEI.V.11899.01.1

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

2/03/2018

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

NL/V/0292/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

[illegible]

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.