

AviPro IB H120 vakcina A.U.V.

Εξουσιοδοτημένο

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

AviPro IB H120 vakcina A.U.V.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Χορήγηση με εκνέφωση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο λυοφιλοποιημένο, από του στόματος

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

• Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

• Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AD07

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lohmann Animal Health GmbH

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός άδειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

28/03/2000

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085462>