

AVIGAL NRBG injekčná emulzia pre kurčatá

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVIGAL NRBG injekčná emulzia pre kurčatá

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log2 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

913.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

710.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

357.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.50 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día

0 dní. Pri odporazení zvierat v dobe 21 dní po vakcinácii sa odporúča odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

Vía subcutánea:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día

0 dní. Pri odporazení zvierat v dobe 21 dní po vakcinácii sa odporúča odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AA16

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

13/03/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/017/03-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/11/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.