

AviPro GUMBORO VAC

Lyophilisate for suspension for chicken

No
autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain Cu-1 M, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AviPro GUMBORO VAC Lyophilisate for suspension for chicken

Avipro Gumboro Vac Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Avipro Gumboro Vac Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Avipro Gumboro Vac Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollos

Pollos reproductores

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5011.87 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Egg. 0 Día

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

QI01AD09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

26/06/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V214952

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/05/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0206/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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