

Clonevac λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

No
autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Clonevac λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Uso intranasal

Pulverización densa

Administración en agua de bebida

Vía intraocular

Vía nasal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para suspensión para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso intranasal:

-

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat. 0 Día

Pulverización densa:

-

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat. 0 Día

Vía intraocular:

-

Pollos

- Meat. 0 Día
- Eggs. 0 Día

Vía nasal:

-

Pollos

- Eggs. 0 Día

- Meat. 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:Chipre

Descripción del formato:Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:3/03/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

7766

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/05/2023

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