

AVIPRO GUMBORO VAC

Non autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AviPro GUMBORO VAC Lyophilisate for suspension for chicken

AVIPRO GUMBORO VAC

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5011.87 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Egg. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/08/2004

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8064786 7/2004

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2023

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0206/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/04/2022

Télécharger