

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain V217 (intermediate plus), Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
31.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

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

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

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

QI01AD09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

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](#)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:

Lohmann Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/02/2008

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

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.03418.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/11/2012

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0238/001

États membres concernés:

Bulgarie Chypre Danemark France Grèce Hongrie Italie Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.