

AviPro IB H120

Ovlašten

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

АвиПро ИБ Х120

AviPro IB H120

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Nebulizacijom

U vodi za piće

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za oralni sprej, suspenzija

Withdrawal period by route of administration:**Nebulizacijom:**

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

U vodi za piće:

-

Chicken (chick)

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AD07

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

1/10/2007

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Lohmann Animal Health GmbH

Odgovorno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj autorizacije:

0022-1800-09.07.2012

Datum promjene statusa odobrenja:

8/07/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085424>