

## AVI IBD PLUS vakcina A.U.V.

Odobreno

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live

### Identifikacija proizvoda

**Naziv lijeka:**

AVI IBD PLUS vakcina A.U.V.

---

**Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

**Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Put aplikacije:**

U vodi za piće/mlijeku

---

### Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

---

**Farmaceutski oblik:**

Oralni liofilizat

---

**Karencija prema putu aplikacije:****U vodi za piće/mlijeku:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI01AD09

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Laprovét Hungary Kft.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

23/09/2013

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Laprovét Hungary Kft.

---

**Nadležno tijelo:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

23/09/2013

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)