

File downloaded on 2026-07-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000092777>

AviPro IBD XTREME

Nije
odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AviPro IBD XTREME

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
Nebulizacijom

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
1.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

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:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Lohmann Animal Health GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

3/02/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lohmann Animal Health GmbH

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-1887

Datum promjene statusa odobrenja:

11/06/2025

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.