

AVIVAC – IB+ND

Ovlašten

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

AVIVAC – IB+ND

АВІВАК – ІБ+НБ

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

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

Način primjene:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Kroz usta

Nebulizacijom

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

3.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

6.50 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

Withdrawal period by route of administration:

Intranasal use:

-

Chicken

Kroz usta:

-

Chicken

Nebulizacijom:

-

Chicken

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

QI01AD11

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Mintech Co EOOD

Marketing authorisation date:

1/06/2022

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Mintech Co EOOD

Odgovorno tijelo:

BFSA

Broj autorizacije:

0022-3134

Datum promjene statusa odobrenja:

1/06/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite 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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099058>