

AviPro IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Nem engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AviPro IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Porlasztásos alkalmazás

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Bottle

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenzióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Porlasztásos alkalmazás:

-

csirke

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

In drinking water use:

-

csirke

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD07

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)
Csak itt érhető el [German](#)
Csak itt érhető el [German](#)
Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Lohmann Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/04/1990

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lohmann Animal Health GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

8-20028

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/04/1990

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.