

AviPro IBD XTREME

Engedélyezett

- Infectious bursal disease virus, strain V217, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

АвиПро ИБД Экстрийм
AviPro IBD XTREME

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csibe

Alkalmazás módja:

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

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
1.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenzióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

csibe

Porlasztásos alkalmazás:

-

csibe

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD09

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

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

Elérhető:

Bulgaria

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Lohmann Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/02/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lohmann Animal Health GmbH

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1887

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/10/2012

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Package Leaflet and Labelling

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

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