

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Heimilað

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AviPro Precise Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες
AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (ungi)

Hænsn (unghæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn

- Egg. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (til undaneldis)

- Egg. 0 dagar

-

Hænsn (ungi)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

-

Hænsn (unghæna)

- Egg. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Lohmann Animal Health GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

19/11/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lohmann Animal Health GmbH

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

66814/01-07-2020/07-09-2020/K-0144502

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/06/2020

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0218/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Danmörk Finnland Frakkland Grikkland Ungverjaland
Ítalía Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.