

AVI IB H120 vakcina A.U.V.

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AVI IB H120 vakcina A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Uso intraoculare

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.30 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 unità / dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intraoculare:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laprovvet Hungary Kft.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/02/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laprovvet Hungary Kft.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/02/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet