

# Clonevac λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

Non  
autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Clonevac λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli

### **Via di somministrazione:**

uso intranasale

spray a gocce grosse

Somministrazione in acqua da bere

Uso intraoculare

Uso nasale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Romanian](#)

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **uso intranasale:**

- 

##### **polli**

- uova. 0 giorno
- carne. 0 giorno

#### **spray a gocce grosse:**

- 

##### **polli**

- uova. 0 giorno
- carne. 0 giorno

#### **Somministrazione in acqua da bere:**

- 

##### **polli**

- uova. 0 giorno
- carne. 0 giorno

#### **Uso intraoculare:**

- 

##### **polli**

- carne. 0 giorno
- uova. 0 giorno

**Uso nasale:**

- 

**polli**

- uova. 0 giorno
- carne. 0 giorno

---

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

QI01AD09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in Greek

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - sostanza attiva nota (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/03/1981

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

7766

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/05/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)