

AviPro GUMBORO VAC

Neautorizuotas

Lyophilisate for suspension for chicken

- Infectious bursal disease virus, strain Cu-1 M, Live

Product identification

Vaisto pavadinimas:

AviPro GUMBORO VAC Lyophilisate for suspension for chicken

Avipro Gumboro Vac Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Avipro Gumboro Vac Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Avipro Gumboro Vac Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Broileris

Viščiukas

Veislinis viščiukas)

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

5011.87 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Vaisto forma:

-

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

- **Broileris**

- Meat and offal. 0 day

- **Viščiukas**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- **Veislinis viščiukas)**

- Egg. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD09

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

26/06/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Lohmann Animal Health GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

BE-V214952

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/05/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:DE/V/0206/001

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062279>