

AVI IB VAR

Registruotas

- Avian infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 1/96, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AVI IB VAR

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Naudoti kaip aerozolį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

2.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Vaisto forma:

Liofilizatas injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti kaip aerozolį:

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

QI01AD07

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Laprovect Hungary Kft.

Rinkodaros leidimo data:

8/10/2015

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laprovect Hungary Kft.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/10/2015

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet