

AVISAN CLON

Atļautas

- Newcastle disease virus, strain CLON CL/79, Live

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

AVISAN CLON

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (broileris)

Vista (jaunputns, nākamā dējēvīsta)

Nākamās vaislas vistas

Lietošanas veids:

okulonazālai lietošanai

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

lietošanai ar izsmidzināšanu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

7.70 50% embriju inficējošā deva / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
okulonāzālai lietošanai:**

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Nākamās vaislas vistas

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Nākamās vaislas vistas

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

lietošanai ar izsmidzināšanu:

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Nākamās vaislas vistas

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AD06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums, kas balstās uz apzinātu piekrišanu (Direktīvas 2001/82/EC 13.(c) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Hipra S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/03/2021

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Hipra S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

3974 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

2/03/2021

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.