

AviPro GUMBORO VAC

Lyophilisate for suspension for chicken

Nav
autorizēts

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

Product identification

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Vista (broileris)

Cālis

Cālis (vaislas cālis)

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

5011.87 50% embriju inficējošā deva / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Liofilizāts suspensijas pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

• **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Cālis**

- Ola. 0 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Cālis (vaislas cālis)**

- Ola. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI01AD09

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Atsaukta

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

26/06/2000

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Lohmann Animal Health GmbH

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

BE-V214952

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

12/05/2023

Atsauces dalībvalsts:

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

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

DE/V/0206/001

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

Documents

Zāļu apraksts

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

Lietošanas instrukcija

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

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