

Avipro Gumboro Vac Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Niet
gemachtigd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Kip

Fokkippen

Toedieningsweg:

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

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

5011.87 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

• **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day

• **Kip**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• **Fokkippen**

- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

26/06/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V214952

Wijzigingsdatum status toelating:

12/05/2023

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0206/001

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

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