

AVIGAL NRBG injekčná emulzia pre kurčatá

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AVIGAL NRBG injekčná emulzia pre kurčatá

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

913.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

710.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

357.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kylling

- Alt relevant vev. 0 dag

0 dní. Pri odporazení zvierat v dobe 21 dní po vakcinácii sa odporúča odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

Subkutan bruk:

-

kylling

- Alt relevant vev. 0 dag

0 dní. Pri odporazení zvierat v dobe 21 dní po vakcinácii sa odporúča odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA16

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/03/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/017/03-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/11/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.