

AviPro IB H120, Lyofilizát pro suspenzi

Niedopuszczony do obrotu

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AviPro IB H120, Lyofilizát pro suspenzi

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie w wodzie do picia:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Nebulizacja:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD07

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Lohmann Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/06/1994

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Animal Health GmbH

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/763/94-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/04/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.