

AviPro IB H120 lyofilisaat voor suspensie

Niedopuszczony do obrotu

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AviPro IB H120 lyofilisaat voor suspensie

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:

Na oczy i nozdrza

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Na oczy i nozdrza:**

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

Podanie doustne:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

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 niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/01/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Animal Health GmbH

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 6993

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/04/2022

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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