

AVI IBD PLUS vakcyna A.U.V.

Upoważniony

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512,
Live

Product identification

Nazwa leku:

AVI IBD PLUS vakcyna A.U.V.

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat doustny

Withdrawal period by route of administration:

W wodzie do picia lub w mleku:**• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD09

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laprovét Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

23/09/2013

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Laprovect Hungary Állatgyógyászati Kft.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/09/2013

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085459>