

AVIPRO IB H120

Niedopuszczony do obrotu

- Avian infectious bronchitis virus, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AVIPRO IB H120

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 doustne

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

External use:

-

Chicken

- Meat and offal. 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 grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

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](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Lohmann Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/02/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Animal Health GmbH

Organ odpowiedzialny:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numer pozwolenia:

16022

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/03/2025

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.