

# CLONEVAC ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Upoważniony

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

## Product identification

### **Nazwa leku:**

CLONEVAC ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

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

---

### **Droga podania:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Podanie doustne

Na oczy i nozdrza

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Coarse spray:**

##### **• Chicken**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

#### **Podanie doustne:**

##### **• Chicken**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

#### **Na oczy i nozdrza:**

##### **• Chicken**

- Meat and offal. 0 day
  - Egg. 0 day
- 

### **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 [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

---

## 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](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Hellas A.E.

---

### Marketing authorisation date:

5/07/2023

---

### Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

---

### Numer pozwolenia:

76986/21-07-2023/K-0054603

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

21/07/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985792>