

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for suspension

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain V217, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for suspension

AviPro IBD Xtreme Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso intraocular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:**Uso intraocular:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QI01AD09

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Autorizado

Autorizado em:Chipre

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lohmann Animal Health GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

8/09/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00128V

Data de alteração do estado de autorização:

16/03/2014

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0238/001

Estados-Membros envolvidos:

Chipre Grécia Hungria Itália Lituânia Países Baixos Polónia Portugal
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062246>