

AVIGAL NRBG injekčná emulzia pre kurčatá

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AVIGAL NRBG injekčná emulzia pre kurčatá

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

913.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

710.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

357.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.50 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Găină

- All relevant tissues. 0 zi

0 dní. Pri odporazení zvierat v dobe 21 dní po vakcinácii sa odporúča odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

Administrare subcutanată:

-

Găină

- All relevant tissues. 0 zi

0 dní. Pri odporazení zvierat v dobe 21 dní po vakcinácii sa odporúča odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA16

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

13/03/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/017/03-S

Data modificării statusului autorizației:

29/11/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.