

AviPro Gumboro vac

Neautorizat

- Infectious bursal disease virus, strain Cu-1 M, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

АвиПро Гумборо Вак
AviPro Gumboro vac

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Păsări de curte

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
2.00 log₁₀ doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

In drinking water use:

-

Păsări de curte

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):QI01AD

Statusul legal privind eliberarea:Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:Lohmann Animal Health GmbH

Data autorizației de comercializare:

26/07/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1539-04.04.2011

Data modificării statusului autorizației:

18/12/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092757>