

File downloaded on 2025-12-19

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000062226>

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for suspension

Oprávněný

- Infectious bursal disease virus, strain V217 (intermediate plus), Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AviPro IBD Xtreme Lyophilisate for suspension

AVIPRO IBDX LIOFILIZADO PARA PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraokulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intraokulárne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

21/07/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

1906 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/01/2023

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0238/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Cyprus Dánsko Francúzsko Grécko Maďarsko Taliansko Litva
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.