

AviPro ND HB1 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Neoprávnený

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AviPro ND HB1 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

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:

Podanie v pitnej vode

Použitie rozprašovaním

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na perorálnu suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Podanie v pitnej vode:**

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD06

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenené liekovky typ I (Ph. Eur.) s chlórbutylovou zátkou a hliníkovým uzáverom.
(10x5000 dávok)

Sklenené liekovky typ I (Ph. Eur.) s chlórbutylovou zátkou a hliníkovým uzáverom.
(10x2500 dávok)

Sklenené liekovky typ I (Ph. Eur.) s chlórbutylovou zátkou a hliníkovým uzáverom.
(10x1000 dávok)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Lohmann Animal Health GmbH

Dátum registrácie lieku:

22/11/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Animal Health GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/431/94-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/02/2022

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

Dokumenty

Combined File of all Documents