

# AVIGAL NBE injekčná emulzia pre kurčatá

Oprávnený

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

AVIGAL NBE injekčná emulzia pre kurčatá

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

710.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### Chicken

- All relevant tissues. 0 day

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

#### Subkutánne použitie:

- 

##### Chicken

- All relevant tissues. 0 day

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

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA13

---

### Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### Stav registrácie:

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Liekovky vyrobené z neutrálneho borosilikátového skla s vysokou hydrolytickou odolnosťou (Typ I), uzatvorené prepichovacími gumovými zátkami vhodnými pre parenterálne lieky a s ochrannou hliníkovou pertlou, v papierovej škatuľke (1x1000 dávok)

Liekovky vyrobené z neutrálneho borosilikátového skla s vysokou hydrolytickou odolnosťou (Typ I), uzatvorené prepichovacími gumovými zátkami vhodnými pre parenterálne lieky a s ochrannou hliníkovou pertlou, v papierovej škatuľke (1x400 dávok)

Liekovky vyrobené z neutrálneho borosilikátového skla s vysokou hydrolytickou odolnosťou (Typ I), uzatvorené prepichovacími gumovými zátkami vhodnými pre parenterálne lieky a s ochrannou hliníkovou pertlou, v papierovej škatuľke (1x200 dávok)

---

## 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](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Dátum registrácie lieku:**

15/04/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

97/028/04-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/11/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents