

AVIGAL NRBG injekčná emulzia pre kurčatá

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AVIGAL NRBG injekčná emulzia pre kurčatá

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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](#) [Taliansky](#) [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](#)

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

357.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 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 sa odporúča 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 sa odporúča odstrániť tkanivo v mieste vpichu a v jeho okolí

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA16

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 s ochrannou hliníkovým uzáverom, 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 s ochrannou hliníkovým uzáverom, 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 s ochrannou hliníkovým uzáverom, 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:

13/03/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/017/03-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/11/2022

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

Dokumenty

Combined File of all Documents