

AviPro ND HB1 vakcina A.U.V.

Ni odobreno

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

AviPro ND HB1 vakcina A.U.V.

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko
Dajanje z razprševanjem

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Farmacevtska oblika:

Peroralni liofilizat

Karenca glede na pot uporabe:**Dajanje v vodo za pitje/mleko:**

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Dajanje z razprševanjem:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Lohmann Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

8/09/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lohmann Animal Health GmbH

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

3/04/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet