

Avipro ND HB1 liofilizirano za suspenzijo namenjeno kokošim

Ni
pooblaščen

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Product identification

Ime zdravila:

Avipro ND HB1 liofilizirano za suspenzijo namenjeno kokošim

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Potisk

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

- **Chicken**

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AD06

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Revoked

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

18/07/1989

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Elanco GmbH

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

283/89 DGV

Datum spremembe statusa dovoljenja:

4/08/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098133>