

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

Godkänd

- Infectious bursal disease virus, strain LC 75, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AviPro PRECISE Lyophilisate for suspension

AviPro IBD LC-75 Vet. lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (kyckling)

Tamhöns (unghöns)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns (slaktskyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (avelshöns)

- Egg. 0 dygn

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

-

Tamhöns (unghöns)

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Lohmann Animal Health GmbH

Godkännandedatum:

27/02/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

33606

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/02/2003

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0218/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Danmark Finland Frankrike Grekland Ungern
Italien Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.