

Vaxxitek HVT+IBD (--) - Suspension and solvent for suspension for injection

Разрешен

- Turkey herpesvirus, strain vHVT013-69 (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus (strain Faragher 52/70), Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vaxxitek HVT+IBD (--) - Suspension and solvent for suspension for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

яйце с пилешки ембрион

Начин на приложение:

В яйце

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation_strength:at least 3.6 log to 4.4 log10 PFU Reference:Hse Index:0

Фармацевтична форма:

Суспензия и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

В яйце:

•

пиле

- Not applicable. 0 day Zero days

Подкожно приложение:

•

пиле

- Not applicable. 0 day Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD15

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Belgium , France , Hungary , Luxembourg , Poland , Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

9/08/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/04/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 26/01/2026

Свали