

V.H. + H-120 - atenuowany wirus rzekomego pomoru ptaków (choroby Newcastle), szczep VHnie mniej niż $10^{6,0}$ EID50 i nie więcej niż $10^{7,49}$ EID50;- atenuowany wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli ptaków, szczep H-120nie mniej niż $10^{3,5}$ EID50 i nie więcej niż $10^{4,49}$ EID50.
Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain V.H., Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

V.H. + H-120 - atenuowany wirus rzekomego pomoru ptaków (choroby Newcastle), szczep VHnie mniej niż $10^{6,0}$ EID50 i nie więcej niż $10^{7,49}$ EID50;- atenuowany

wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli ptaków, szczep H-120nie mniej niż $10^{3,5}$ EID50 i nie więcej niż $10^{4,49}$ EID50. Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Прилагане чрез небулизирание

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

30903000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Налично само в Английски

30903.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез небулизирание:

•

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Прилагане във вода за пиене:

•

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD06

QI01AD07

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

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

4/12/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1232

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/12/2001

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

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.