

PRIMUN NEWCASTLE HB1

Lyophilisate for suspension for chickens

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PRIMUN NEWCASTLE HB1 Lyophilisate for suspension for chickens

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез небулизирание

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Очно-назално прилагане:**

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

-

пиле

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Прилагане във вода за пиене:

-

пиле

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QI01AD06

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 Английски

Налично само в Английски

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Calier S.A.

Дата на разрешение за търговия:

19/07/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Calier S.A.

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

PEI.V.11870.01.1

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/02/2022

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0272/001

Засегната държава членка:

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

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

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

Документи

Combined File of all Documents

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