

AVI ND HB1+IB vakcina A.U.V.

Разрешен

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain B-48, Live
- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AVI ND HB1+IB vakcina A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Вътреочно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Фармацевтична форма:

Перорален лиофилизат

Карентен срок по начин на приложение:**Вътреочно приложение:**

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD11

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 [Унгарски](#)

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:

Laprovvet Hungary Kft.

Дата на разрешение за търговия:

14/05/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laprovvet Hungary Kft.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/05/2010

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