

V.H. + H-120 liofilizāts ūdens šķīduma pagatavošanai vistām

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

V.H. + H-120 liofilizāts ūdens šķīduma pagatavošanai vistām

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Æglæggende høne

Slagtekylling

Kylling avl/æglæg

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Intraokulær anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Lægemiddelform:

Lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Æglæggende høne

- Not specified. 0 dag

-

Slagtekylling

- Not specified. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Not specified. 0 dag

Intraokulær anvendelse:

-

Slagtekylling

- Not specified. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Not specified. 0 dag

-

Æglæggende høne

- Not specified. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

Slagtekylling

- Not specified. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Not specified. 0 dag

-

Æglæggende høne

- Not specified. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Dato for markedsføringstilladelse:

16/12/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/10/0033

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/12/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.