

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

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høne

Administrationsvej:

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Massebehandling ved nebulisering:

-

Høne

- All relevant tissues. 0 dag

Anvendelse i drikkevand:

-

Høne

- All relevant tissues. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD06

QI01AD07

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 [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

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:

4/12/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1232

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/12/2001

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.

Etikettering

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.