

## ITA ND+IB+EDS vakcina A.U.V.

Autoriseret

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

### Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

ITA ND+IB+EDS vakcina A.U.V.

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Høne

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

### Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

7.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Høne**

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

**Subkutan anvendelse:**

•

**Høne**

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AA13

---

**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 [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

---

## 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:**

Laprovét Hungary Kft.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

1/06/2012

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laprovét Hungary Kft.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/06/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)