

ND-SINCO-BRONVAC

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ND-SINCO-BRONVAC

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høne

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

•

Høne

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

•

Høne

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA13

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/12/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

150400

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/04/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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