

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Legehennen

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

intraokulare Anwendung

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Legehenne

- Not specified. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Not specified. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Not specified. 0 Tag

intraokulare Anwendung:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Not specified. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Not specified. 0 Tag

-

Legehenne

- Not specified. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Not specified. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Not specified. 0 Tag

-

Legehenne

- Not specified. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

16/12/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/10/0033

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.