

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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-120 nie mniej niż $10^{3,5}$ EID₅₀ i nie więcej niż $10^{4,49}$ EID₅₀. Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Vernebeln:

-

Henne

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Henne

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI01AD06

QI01AD07

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

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:

4/12/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

1232

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/12/2001

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.

Etikettierung

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.