

Poulvac ND Hitchner B1

Nicht autorisiert

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Poulvac ND Hitchner B1

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

316228.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

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

QI01AD06

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

- (id8) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [100000 Impfdosen]
 - (id7) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [50000 Impfdosen]
 - (id6) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [25000 Impfdosen]
 - (id5) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [10000 Impfdosen]
 - (id4) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [10000 Impfdosen]
 - (id3) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [5000 Impfdosen]
 - (id2) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [2500 Impfdosen]
 - (id1) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [1000 Impfdosen]
-

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:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

22/04/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.00375.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/01/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels