

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AA13

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

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:

Laprovvet Hungary Kft.

Zulassungsdatum:

1/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laprovvet Hungary Kft.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/06/2012

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