

POULVAC NDW vakcina A.U.V.

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

POULVAC NDW vakcina A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

intraokulare Anwendung

nasale Anwendung

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intraokulare Anwendung:**

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

nasale Anwendung:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 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:

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:

Zoetis Hungary Kft.

Zulassungsdatum:

2/04/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/04/1996

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