

ND-SINCO-BRONVAC

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ND-SINCO-BRONVAC

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

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

QI01AA13

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zulassungsinhaber:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zulassungsdatum:

19/12/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150400

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/04/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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