

## V.H. + H-120, liofilizatas vištoms

Zugelassen

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

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

V.H. + H-120, liofilizatas vištoms

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

Anwendung am Auge

zum Vernebeln

---

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

3162.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**Anwendung am Auge:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**zum Vernebeln:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01AD

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

---

## 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:**

28/12/2008

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Zulassungsnummer:**

LT/2/08/1832/001-005

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/11/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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