

V.H. + H-120 liofilizāts ūdens šķīduma pagatavošanai vistām

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

V.H. + H-120 liofilizāts ūdens šķīduma pagatavošanai vistām

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ωτόκος όρνιθα

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Ενδοφθάλμια χορήγηση

Χορήγηση με εκνέφωση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Ωοτόκος όρνιθα

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

Ενδοφθάλμια χορήγηση:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Ωοτόκος όρνιθα

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Ωστόσο όρνιθα

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/12/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/10/0033

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/12/2010

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.