

## BIO-VAC NDV 6/10

Εγκεκριμένο

- Newcastle disease virus, strain NDV 6/10, Live

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

BIO-VAC NDV 6/10

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Κοτόπουλο

**Οδός χορήγησης:**

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.50 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

## **Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:**

•

### **Κοτόπουλο**

- Αυγά. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Κοτόπουλο**

- Αυγά. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

## **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

### **Κοτόπουλο**

- Αυγά. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Κοτόπουλο**

- Αυγά. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD06

---

## **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 Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## 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

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

7/04/1995

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

7/04/1995

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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