

ND-SINCO-BRONVAC

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ND-SINCO-BRONVAC

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AA13

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

19/12/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

150400

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/04/2022

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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