

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos de engorde

Pollos reproductores

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía intraocular

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Gallinas ponedoras

- Not specified. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Not specified. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Not specified. 0 Día

Vía intraocular:

-

Pollos de engorde

- Not specified. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Not specified. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- Not specified. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos de engorde

- Not specified. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Not specified. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- Not specified. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

16/12/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/10/0033

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/12/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.