

## V.H. + H-120, liofilizatas vištoms

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, liofilizatas vištoms

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Vía oftálmica

Nebulización

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1000000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3162.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía oftálmica:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

**Nebulización:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 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:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

## 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:**

28/12/2008

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número de autorización:**

LT/2/08/1832/001-005

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/11/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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