

INMUGAL VP HITCHNER B1

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Peatatud

Product identification

Ravimi nimetus:

INMUGAL VP HITCHNER B1

Toimeaine:

- Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

- kana (broiler)
- kana (noorkana munade tootmiseks, tulevane muneja)
- kana (tulevane sugulind, emane noorkana)

Manustamisviis:

- Nebulisatsioon
- Joogivees
- Okulonasaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

- Turustatakse ainult [English](#)
6.00
50% Embryo Infective Dose
/
1.00
annus

Ravimvorm:

- Suspensiooni lüofilisaat

Withdrawal period by route of administration:

- Nebulisatsioon
 - kana (broiler)
 - liha ja söödavad koed
0
day
 - kana (noorkana munade tootmiseks, tulevane muneja)

- liha ja söödavad koed
 - 0
 - day
 - kana (tulevane sugulind, emane noorkana)
 - liha ja söödavad koed
 - 0
 - day
- Joogivees
 - kana (broiler)
 - liha ja söödavad koed
 - 0
 - day
 - kana (noorkana munade tootmiseks, tulevane muneja)
 - liha ja söödavad koed
 - 0
 - day
 - kana (tulevane sugulind, emane noorkana)
 - liha ja söödavad koed
 - 0
 - day
- Okulonasaalne
 - kana (broiler)
 - liha ja söödavad koed
 - 0
 - day
 - kana (noorkana munade tootmiseks, tulevane muneja)
 - liha ja söödavad koed
 - 0
 - day
 - kana (tulevane sugulind, emane noorkana)
 - liha ja söödavad koed
 - 0
 - day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

- QI01AD06

Õiguslik tarnestaatus:

- Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

- Suspended

Authorised in:

- Hispaania

Pakendi kirjeldus:

- Turustatakse ainult [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

- Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

- Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

- Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

- 19/06/1974

Partii vabastamise tootmiskohad:

- Laboratorios Ovejero S.A.

Vastutav asutus:

- Spanish Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

- 2424 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

- 25/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Tooteteave

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

[Muud keeled \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 11/04/2024

[Lae alla](#)

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

[Muud keeled \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 11/04/2024

[Lae alla](#)

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

[Muud keeled \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 11/04/2024

[Lae alla](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082792>