

PRIMUN NEWCASTLE HB1

Lyophilisate for suspension for chickens

Myönnetty

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PRIMUN NEWCASTLE HB1 Lyophilisate for suspension for chickens

PRIMUN NEWCASTLE HB1 Liofilizado para suspensão para galinhas

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Silmiin ja sieraimiin

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Varoaika antoreiteittäin:

Silmiin ja sieraimiin:

-

Kana

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/06/2021

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Calier S.A.

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

945/01/17DIVPT

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/07/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

DE/V/0272/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.