

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poule pondeuse)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie intraoculaire

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en Anglais

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet (pour reproduction)

- Not specified. 0 day

•

Poulet (poule pondeuse)

- Not specified. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Not specified. 0 day

Voie intraoculaire:

•

Poulet (poulet de chair)

- Not specified. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Not specified. 0 day

•

Poulet (poule pondeuse)

- Not specified. 0 day

Administration par nébulisation:

•

Poulet (poulet de chair)

- Not specified. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Not specified. 0 day

•

Poulet (poule pondeuse

- Not specified. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/12/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/10/0033

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/12/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044508>