

Autorisé

V.H. + H-120 - atenuowany wirus rzekomego pomoru ptaków (choroby Newcastle), szczep VHnie mniej niż $10^{6,0}$ EID50 i nie więcej niż $10^{7,49}$ EID50;- atenuowany wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli ptaków, szczep H-120nie mniej niż $10^{3,5}$ EID50 i nie więcej niż $10^{4,49}$ EID50. Liofilizat do sporządzania zawiesiny

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

Product identification

Dénomination du médicament:

V.H. + H-120 - atenuowany wirus rzekomego pomoru ptaków (choroby Newcastle), szczep VHnie mniej niż $10^{6,0}$ EID50 i nie więcej niż $10^{7,49}$ EID50;- atenuowany wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli ptaków, szczep H-120nie mniej niż $10^{3,5}$ EID50 i nie więcej niż $10^{4,49}$ EID50. Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Administration par nébulisation

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

30903000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

30903.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

Withdrawal period by route of administration:**Administration par nébulisation:****• Poulet (poule)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:**• Poulet (poule)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

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

QI01AD06

QI01AD07

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pologne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

4/12/2001

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1232

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/12/2001

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

Documents

Etiquetage

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059831>