

ITA ND+IB+IBD vakcina A.U.V.

Autorisé

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ITA ND+IB+IBD vakcina A.U.V.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AA08

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

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:

Laprovét Hungary Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/10/2011

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

Laprovét Hungary Kft.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/10/2011

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