

POULVAC HITCHNER B1 KONIS GIA ENAIQPHMA

Non
autorisé

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

POULVAC HITCHNER B1 KONIS GIA ENAIQPHMA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poussin de 1 jour)

Voie d'administration:

Voie ophtalmique

Voie nasale

Administration dans l'eau de boisson

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

316228.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 dose

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Romanian](#)

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie ophtalmique:**

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Viande et abats. 0 day

Voie nasale:

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Viande et abats. 0 day

Coarse spray:

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Hellas S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/01/2003

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

15234/29-05-2019/K-0118001

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/05/2025

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