

PRIMUN NEWCASTLE HB1

Lyophilisate for suspension for chickens

Odobreno

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

PRIMUN NEWCASTLE HB1 Lyophilisate for suspension for chickens

PRIMUN NEWCASTLE HB1 Liofilizado para suspensão para galinhas

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Okulonazalno

Nebulizacijom

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

Karencija prema putu aplikacije:

Okulonazalno:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Nebulizacijom:

-

Chicken

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

U vodi za piće:

-

Chicken

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/06/2021

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Calier S.A.

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

945/01/17DIVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

7/07/2022

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0272/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.