

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

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA08

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 [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laprovét Hungary Kft.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/10/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laprovét Hungary Kft.

Nadležno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

13/10/2011

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