

ND-SINCO-BRONVAC

Odobreno

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ND-SINCO-BRONVAC

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:

Supkutano

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Intramuskularno:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA13

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/12/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

150400

Datum promjene statusa odobrenja:

11/04/2022

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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