

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000107778>

POULVAC HITCHNER B1 KONIS ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Nije
odobreno

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

POULVAC HITCHNER B1 KONIS ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

Put aplikacije:

Za oko

Za nos

U vodi za piće

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [portugalski](#)

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

316228.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 doza

Farmaceutski oblik:

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

Karencija prema putu aplikacije:**Za oko:**

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Za nos:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

U vodi za piće:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski portugalski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Hellas S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/01/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

15234/29-05-2019/K-0118001

Datum promjene statusa odobrenja:

14/05/2025

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