

ITA ND+IBD vakcina A.U.V.

Engedélyezett

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ITA ND+IBD vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házityúk

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

házityúk

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

házityúk

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA11

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Az oltóanyag 250 ml-es (500 adag) és 500 ml-es (1000 adag) műanyag flakonban, gumidugóval és műanyaggal kombinált alumínium tetővel lezárva kerül forgalomba.

Kiszerezési egységek: dobozonként 1 x 250 ml 1 x 500 ml

Az oltóanyag 250 ml-es (500 adag) és 500 ml-es (1000 adag) műanyag flakonban, gumidugóval és műanyaggal kombinált alumínium tetővel lezárva kerül forgalomba.

Kiszerezési egységek: dobozonként 1 x 250 ml 1 x 500 ml

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laprovét Hungary Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/09/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laprovét Hungary Kft.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/09/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat