

## AVI ND HB1+IB vakcina A.U.V.

Engedélyezett

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain B-48, Live
- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

### Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

AVI ND HB1+IB vakcina A.U.V.

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

házttyúk

**Alkalmazás módja:**

Intraocularis alkalmazás

### Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Csak itt érhető el [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges liofilizátum

---

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

- 

**házityúk**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI01AD11

---

**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:**

3 vagy 10 ml-es üvegben, gumidugóval és műanyaggal kombinált aluminium tetővel lezárva 1000 adag egy üvegben, 20 üveg/doboz

---

## 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:**

14/05/2010

---

**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:**

14/05/2010

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat