

AVI ND HB1 vakcina A.U.V.

Engedélyezett

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AVI ND HB1 vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házityúk

Alkalmazás módja:

Intraocularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

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:

QI01AD06

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 alumínium tetővel lezárva, 5000 adag egy üvegben, 20 üveg/doboz

3 vagy 10 ml-es üvegben, gumidugóval és műanyaggal kombinált alumínium tetővel lezárva, 2500 adag egy üvegben, 20 üveg/doboz

3 vagy 10 ml-es üvegben, gumidugóval és műanyaggal kombinált alumínium 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:

26/04/2010

Gyártási tételek felszabadításaért 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:

26/04/2010

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