

ITA ND+IB+IBD vakcina A.U.V.

Heimilað

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ITA ND+IB+IBD vakcina A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (hæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fánlegt í [enska](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA08

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ungverska](#)

Aðeins fánlegt í [ungverska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laprovét Hungary Kft.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/10/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laprovét Hungary Kft.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/10/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet