

POULVAC HITCHNER B1 KONIS ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ekki
heimilað

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

POULVAC HITCHNER B1 KONIS ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kjúklingur (eins dags gamall)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í auga

Til notkunar í nef

Til notkunar í drykkjarvatn

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

316228.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 dose

Lyfjaform:

Aðeins fánlegt í spænska enska rúmenska

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í auga:**

-

Kjúklingur (eins dags gamall)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í nef:

-

Kjúklingur (eins dags gamall)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Kjúklingur (eins dags gamall)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Coarse spray:

-

Kjúklingur (eins dags gamall)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI01AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Hellas S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/01/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

15234/29-05-2019/K-0118001

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/05/2025

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