

V.H. + H-120 liofilizāts ūdens šķīduma pagatavošanai vistām

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain V.H., Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

V.H. + H-120 liofilizāts ūdens šķīduma pagatavošanai vistām

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollo da riproduzione)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Uso intraoculare

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (gallina ovaiola)

- non specificato. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- non specificato. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- non specificato. 0 giorno

Uso intraoculare:

-

Pollo (pollo da carne)

- non specificato. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- non specificato. 0 giorno

-

Pollo (gallina ovaiola)

- non specificato. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

Pollo (pollo da carne)

- non specificato. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- non specificato. 0 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- non specificato. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/12/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/10/0033

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.