

## V.H. + H-120, liofilizatas vištoms

Autorizzato

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

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

V.H. + H-120, liofilizatas vištoms

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

polli

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

Uso oftalmico

Nebulizzazione

---

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3162.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso oftalmico:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Nebulizzazione:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 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:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## 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:**

28/12/2008

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/08/1832/001-005

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/11/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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