

PRIMUN NEWCASTLE HB1

Lyophilisate for suspension for chickens

Registruotas

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

PRIMUN NEWCASTLE HB1 Lyophilisate for suspension for chickens

PRIMUN NEWCASTLE HB1 Liofilizado para suspensão para galinhas

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Naudoti kaip aerozolį

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

-

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Kiaušinis. 0 d.

Naudoti kaip aerozolį:

-

Naminė višta

- Kiaušinis. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Naminė višta

- Kiaušinis. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Rinkodaros leidimo data:

26/06/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Calier S.A.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

945/01/17DIVPT

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/07/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0272/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.