

ITA ND+IBD vakcina A.U.V.

Registruotas

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ITA ND+IBD vakcina A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

QI01AA11

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 Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

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:

Laprovect Hungary Kft.

Rinkodaros leidimo data:

26/09/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laprovect Hungary Kft.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/09/2011

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