

INMUGAL VP HITCHNER B1

Apturēta

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Product identification

Zāļu nosaukums:

INMUGAL VP HITCHNER B1

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Vista (broileris)

Vista (produktīvais jaunputns olu iegūšanai, nākamā dējējvista)

Nākamās vaislas vistas

Lietošanas veids:

lietošanai ar izsmidzināšanu

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

okulonazālai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

6.00 50% embriju inficējošā deva / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Liofilizāts suspensijas pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

lietošanai ar izsmidzināšanu:

• **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (produktīvais jaunputns olu iegūšanai, nākamā dējējvista)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Nākamās vaislas vistas**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

• **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (produktīvais jaunputns olu iegūšanai, nākamā dējējvista)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Nākamās vaislas vistas**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

okulonazālai lietošanai:

• **Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (produktīvais jaunputns olu iegūšanai, nākamā dējējvista)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Nākamās vaislas vistas**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI01AD06

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Apturēta

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

19/06/1974

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Laboratorios Ovejero S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

2424 ESP

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

25/12/2021

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082792>