

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

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

broiler

avlsskylling

eggleggende høne

Administrering:

Bruk i drikkevann

Intraokulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i English

Legemiddelform:

Lyofilisat til bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:

Bruk i drikkevann:

- **broiler**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **avlsskylling**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **eggleggende høne**

- Ikke spesifisert. 0 dag

Intraokulær bruk:

- **broiler**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **avlsskylling**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **eggleggende høne**

- Ikke spesifisert. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

- **broiler**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **avlsskylling**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **eggleggende høne**

- Ikke spesifisert. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Available in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Marketing authorisation date:

16/12/2010

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Abic Polska Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/10/0033

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

16/12/2010

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

Documents

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044508>