

ITA ND+IB+IBD vakcina A.U.V.

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ITA ND+IB+IBD vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Hennen

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Hennen

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA08

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laprovvet Hungary Kft.

Handelsvergunningsdatum:

13/10/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laprovvet Hungary Kft.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

13/10/2011

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet