

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

eggleggende høne

broiler

avlsskylking

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Intraokulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Lyofilisat til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

eggleggende høne

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

broiler

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

avlskylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

Intraokulær bruk:

-

broiler

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

avlskylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

eggleggende høne

- Ikke spesifisert. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

broiler

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

avlsskilling

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

eggleggende høne

- Ikke spesifisert. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/12/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/10/0033

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/12/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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