

V.H. + H-120 - atenuowany wirus rzekomego pomoru ptaków (choroby Newcastle), szczep VHnie mniej niż  $10^{6,0}$  EID50 i nie więcej niż  $10^{7,49}$  EID50;- atenuowany wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli ptaków, szczep H-120nie mniej niż  $10^{3,5}$  EID50 i nie więcej niż  $10^{4,49}$  EID50.  
Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

V.H. + H-120 - atenuowany wirus rzekomego pomoru ptaków (choroby Newcastle), szczep VHnie mniej niż  $10^{6,0}$  EID50 i nie więcej niż  $10^{7,49}$  EID50;- atenuowany

wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli ptaków, szczep H-120nie mniej niż  $10^{3,5}$  EID50 i nie więcej niż  $10^{4,49}$  EID50. Liofilizat do sporządzania zawiesiny

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

høne

---

**Administrasjonsvei:**

Massebehandling ved nebulisering

Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

30903000.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 50% embryo infeksjons dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

30903.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 50% embryo infeksjons dose

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Massebehandling ved nebulisering:**

- 

**høne**

- Alt relevant vev. 0 dag

**Bruk i drikkevann:**

- 

**høne**

- Alt relevant vev. 0 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

### **(ATCvet):**

QI01AD06

QI01AD07

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

PL

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

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

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/12/2001

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

**Godkjenningsnummer:**

1232

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/12/2001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

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.

### Summary of Product Characteristics

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