

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Labelling

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

Summary of Product Characteristics

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