

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 (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.