

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

Autorisert

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høne

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log₂ hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log₂ hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log₂ hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

høne

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

høne

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA13

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laprovét Hungary Kft.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/06/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laprovét Hungary Kft.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/06/2012

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