

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

Upoważniony

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

Product identification

Nazwa leku:

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

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Podanie śródgałkowe

Nebulizacja

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski

Dostępne wyłącznie w Angielski

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do podania w wodzie do picia

Withdrawal period by route of administration:

Podanie w wodzie do picia:

- **Chicken (broiler)**

- Not specified. 0 day

- **Chicken (for reproduction)**

- Not specified. 0 day

- **Chicken (layer hen)**

- Not specified. 0 day

Podanie śródgałkowe:

- **Chicken (broiler)**

- Not specified. 0 day

- **Chicken (for reproduction)**

- Not specified. 0 day

- **Chicken (layer hen)**

- Not specified. 0 day

Nebulizacja:

- **Chicken (broiler)**

- Not specified. 0 day

- **Chicken (for reproduction)**

- Not specified. 0 day

- **Chicken (layer hen)**

- Not specified. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Latvia

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

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

Marketing authorisation date:

16/12/2010

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Abic Polska Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/10/0033

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/12/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044508>