

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

Dopuszczony

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski

3.00 log₁₀ virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA08

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Laprovét Hungary Kft.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/10/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laprovét Hungary Kft.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/10/2011

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet