

## V.H. + H-120, liofilizatas vištoms

Autorizado

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

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

V.H. + H-120, liofilizatas vištoms

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Administração na água de bebida

Uso oftálmico

Nebulização

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1000000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

Dose

Disponível apenas em inglês

3162.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para administração na água de bebida

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

**Uso oftálmico:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

**Nebulização:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

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

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

28/12/2008

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

LT/2/08/1832/001-005

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

26/11/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.