

POULVAC HITCHNER B1 KONIS GIA ENAIΩPHMA

Não
autorizado

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

POULVAC HITCHNER B1 KONIS GIA ENAIΩPHMA

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso oftálmico

Via nasal

Administração na água de bebida

Pulverização grosseira

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

316228.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em castelhano inglês romeno

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso oftálmico:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 dia

Via nasal:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 dia

Pulverização grosseira:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Hellas S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/01/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

15234/29-05-2019/K-0118001

Data da alteração do estado de autorização:

14/05/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet