

V.H. + H-120 - atenuowany wirus rzekomego pomoru ptaków (choroby Newcastle), szczep VHnie mniej niż $10^{6,0}$ EID50 i nie więcej niż $10^{7,49}$ EID50;- atenuowany wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli ptaków, szczep H-120nie mniej niż $10^{3,5}$ EID50 i nie więcej niż $10^{4,49}$ EID50. Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

V.H. + H-120 - atenuowany wirus rzekomego pomoru ptaków (choroby Newcastle), szczep VHnie mniej niż $10^{6,0}$ EID50 i nie więcej niż $10^{7,49}$ EID50;- atenuowany wirus zakaźnego zapalenia oskrzeli ptaków, szczep H-120nie mniej niż $10^{3,5}$ EID50 i nie więcej niż $10^{4,49}$ EID50. Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

30903000.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00

Doze Infecțioase Embrionare 50%

Disponibile numai în [Engleză](#)

30903.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doze Infecțioase Embrionare 50%

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

QI01AD07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

4/12/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1232

Data modificării statusului autorizației:

4/12/2001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.