

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000073169>

Poulvac ND Hitchner B1

Neautorizat

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Poulvac ND Hitchner B1

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

316228.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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:

Zoetis Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

22/04/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

PEI.V.00375.01.1

Data modificării statusului autorizației:

20/01/2025

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.