

## ITA ND+IB+EDS vakcina A.U.V.

Autorizat

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

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

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Găină (femelă adultă)

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în Engleză

7.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

---

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AA13

---

**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 Maghiară

Disponibile numai în Maghiară

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laprovét Hungary Kft.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/06/2012

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laprovét Hungary Kft.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/06/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)