

AVI ND HB1+IB vakcina A.U.V.

Autorizat

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain B-48, Live
- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

AVI ND HB1+IB vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare intraoculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

3.00 log₁₀ doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [English](#)

5.50 log₁₀ doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Liofilizat oral

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intraoculară:****• Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD11

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laprovvet Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laprovect Hungary Állatgyógyászati Kft.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

14/05/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085479>