

File downloaded on 2026-04-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000107778>

# POULVAC HITCHNER B1 KONIS ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Neautorizat

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

POULVAC HITCHNER B1 KONIS ΓΙΑ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (pui de o zi)

### Calea de administrare:

administrare oftalmică

Administrare nazală

Administrare în apa de băut

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#)

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

316228.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 doze

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru suspensie

---

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

- 

**Găină (pui de o zi)**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare nazală:**

- 

**Găină (pui de o zi)**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină (pui de o zi)**

- Carne și organe. 0 zi

**Coarse spray:**

- 

**Găină (pui de o zi)**

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QI01AA02

---

**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 [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## 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](#) [Portugheză](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Hellas S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

19/01/2003

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

### **Numărul autorizației:**

15234/29-05-2019/K-0118001

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

14/05/2025

---

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