

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

Ima dovoljenje za  
promet

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, Inactivated

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

---

### **Farmacevtska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

#### **Subkutana uporaba:**

- 

#### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AA08

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Laprovét Hungary Kft.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

13/10/2011

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Laprovét Hungary Kft.

---

**Pristojni organ:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

13/10/2011

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)