

File downloaded on 2026-05-20

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

POULVAC HITCHNER B1 KONIS GIA ENAIQPHMA

Ni
odobreno

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

POULVAC HITCHNER B1 KONIS GIA ENAIQPHMA

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Okularna uporaba

Nazalna uporaba

Dajanje v vodo za pitje

Na voljo samo v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

316228.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 dose

Farmaceutvska oblika:

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Karenca glede na pot uporabe:**Okularna uporaba:**

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Nazalna uporaba:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Dajanje v vodo za pitje:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day

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

QI01AA02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

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 [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Hellas S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

19/01/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

15234/29-05-2019/K-0118001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/05/2025

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