

ORNIBRON, Lyofilizát rozpustný ve vodě pro konjunktivální, perorální a sprejové použití

Разрешен

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ORNIBRON, Lyofilizát rozpustný ve vodě pro konjunktivální, perorální a sprejové použití

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Очно приложение

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.30 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Очно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки
Налично само в Чешки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

25/09/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/059/00-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/09/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.