

BIORAL H 120

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIORAL H 120

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Æglæggende høne

Kylling avl/æglæg

Slagtekylling

Administrationsvej:

Nasal anvendelse

Anvendelse i drikkevand

Okulær anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Nasal anvendelse:**

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Eggs. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand:

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Eggs. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

Okulær anvendelse:

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Eggs. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD07

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

25/02/1988

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/2717939 8/1988

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/02/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.