

ORNIPEST, Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ORNIPEST, Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Intraokulær anvendelse

Nasal anvendelse

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til okulonasal suspension/anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraokulær anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Nasal anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Coarse spray:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD06

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 [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/11/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta, a.s.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

69247/19-06-2025/K-0266901

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/06/2025

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.

Indlægsseddel

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