

BIORAL H 120

Zugelassen

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BIORAL H 120

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Legehenne

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

zum Eingeben über das Trinkwasser

Anwendung am Auge

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**nasale Anwendung:**

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anwendung am Auge:

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD07

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

25/02/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/2717939 8/1988

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/02/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.