

(CZ) ORNIBRON H120+D274, , Lyofilizát pro suspenzi

Autorisiert

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

(CZ) ORNIBRON H120+D274, , Lyofilizát pro suspenzi

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

okulonasale Anwendung

zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

okulonasale Anwendung:

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

zum Vernebeln:

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
 - Egg. 0 day
-

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

QI01AD07

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/09/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Zulassungsnummer:

97/095/09-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/11/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064695>