

BIAROMVAC I-93

Μη εγκεκριμένο

- Infectious bursal disease virus, strain I 93, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

BIAROMVAC I-93

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Οφθαλμική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.20 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Κοτόπουλο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Κοτόπουλο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

-

Κοτόπουλο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Οφθαλμική χρήση:

-

Κοτόπουλο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD09

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Romvac Company S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/02/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Romvac Company S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

110318

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/12/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.