

Εγκεκριμένο

Bio-Vac IBD Κάθε δόση εμβολίου περιλαμβάνει: Ζωντανό μέτριας ατenuώσης ιόση του κοιλιακού κύστεως φάρυγγα (IBD), στελεχος Winterfield 2512: όχι λιγότερο από 102 EID50\* και όχι περισσότερο από 103 EID50\* Λιοφιλιζάτο για χορήγηση σε νερό για πόση

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Bio-Vac IBD Κάθε δόση εμβολίου περιλαμβάνει: Ζωντανό μέτριας ατenuώσης ιόση του κοιλιακού κύστεως φάρυγγα (IBD), στελεχος Winterfield 2512: όχι λιγότερο από 102 EID50\* και όχι περισσότερο από 103 EID50\* Λιοφιλιζάτο για χορήγηση σε νερό για πόση

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Ορνιθα

---

**Οδός χορήγησης:**

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD09

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

---

## 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

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

5/05/2025

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

3406

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

5/05/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

### Επισήμανση

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

### Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

### Φύλλο οδηγιών χρήσης

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