

BIORAL H 120

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

BIORAL H 120

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Ρινική χρήση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Οφθαλμική χρήση

Χορήγηση με εκνέφωση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ρινική χρήση:

-

Ωοτόκος όρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Ωοτόκος όρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Αυγά. 0 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Οφθαλμική χρήση:

-

Ωοτόκος όρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

- **Ωοτόκος όρνιθα**
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- **Κοτόπουλο αναπαραγωγής**
- Αυγά. 0 Ημέρα
- **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QI01AD07

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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 Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/02/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/2717939 8/1988

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/02/2013

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.