

# BI-VAC 1°, Lyofilizát k naředění v pitné vodě pro perorální aplikaci

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

BI-VAC 1°, Lyofilizát k naředění v pitné vodě pro perorální aplikaci

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.50 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Κοτόπουλο**

- Egg. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

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

QI01AD07

---

**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 Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

---

## 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:**

16/09/2002

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

97/070/02-C

---

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

14/11/2008

---

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

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.

Επισήμανση

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