

BRONVAC

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

BRONVAC

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Από στόματος χρήση

Χορήγηση με εκνέφωση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Από στόματος χρήση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD07

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Romania

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

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/06/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

170046

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

6/04/2022

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.