

BIORAL H 120

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BIORAL H 120

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras
Pollos reproductores
Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía nasal
Administración en agua de bebida
Vía oftálmica
Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
3.70 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía nasal:**

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

Vía oftálmica:

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

25/02/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/2717939 8/1988

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/02/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.