

# BI-VAC 2 liofilizāts iekšķīgai lietošanai ar dzeramo ūdeni mājputniem

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, strain H52, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BI-VAC 2 liofilizāts iekšķīgai lietošanai ar dzeramo ūdeni mājputniem

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Aves de corral

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
10000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Unidad(es)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para administración en agua de bebida

---

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

**Administración en agua de bebida:**

•

**Aves de corral**

- 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:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/12/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/02/1500

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/12/2002

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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