

# Bioral H120 Neo putojošas tabletes suspensijas pagatavošanai vistām

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Bioral H120 Neo putojošas tabletes suspensijas pagatavošanai vistām

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Nebulización

Administración en agua de bebida

Vía intraocular

Vía nasal

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Unidad(es)

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido efervescente

---

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

**Nebulización:**

- 

**Pollos**

- Not specified. 0 Día

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollos**

- Not specified. 0 Día

**Vía intraocular:**

- 

**Pollos**

- Not specified. 0 Día

**Vía nasal:**

- 

**Pollos**

- Not specified. 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](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/04/2015

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/15/0015

---

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

26/04/2015

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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