

ORNIBUR Intermediate, Lyofilizát pro perorální a intrakonjunktivální použití.

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain OP-23 (intermediate), Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ORNIBUR Intermediate, Lyofilizát pro perorální a intrakonjunktivální použití.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida
Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.30 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

Vía oftálmica:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

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

QI01AD09

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:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)
Disponible únicamente en [Czech](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

19/06/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta, a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/539/97-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/05/2007

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 (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.