

Ornivac ND+IB2+EDS süsteemulsioon kanadele

Autorizado

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain SL-93, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ornivac ND+IB2+EDS süsteemulsioon kanadele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AA13

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:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

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:

26/02/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

2071

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/02/2018

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.