

# BI-VAC 1° Vaccino vivo liofilizzato per polli

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BI-VAC 1° Vaccino vivo liofilizzato per polli

**Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pollos

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile unicamente en [English](#)

4.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para administración en agua de bebida

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

**Administración en agua de bebida:**

•

**Pollos**

- Eggs. 0 Día

- 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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/04/1987

---

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

Fatro S.p.A.

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

102750

---

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

14/08/2008

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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