

## ORNIVAC FC, Injekční emulze

Autorisé

- Pasteurella multocida, serotype A1, strain X-73, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype A3, strain P-1059, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype A4, strain P-1662, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype A3x4, strain CU, Inactivated

### Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ORNIVAC FC, Injekční emulze

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Poulet

Dinde

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

### Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Poulet**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

- 

##### **Dinde**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Poulet**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

- 

##### **Dinde**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Demande complète - substance active connue (article 8 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/06/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/022/25-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/06/2025

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.