

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

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.