

BIGOPEST EMULSION INJECTABLE

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BIGOPEST EMULSION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

80.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

16.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet

- Œufs. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Poulet

- Œufs. 0 day

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

QI01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 150 mL

Boîte de 10 flacons de 300 mL

Boîte de 10 flacons de 150 mL

Flacon de 300 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/02/1990

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1582974 6/1990

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/12/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage