

BIROVAC H-120 liofilizat pentru administrare ca suspensie oculo-nazală/în apa de băut pentru găini

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

BIROVAC H-120 liofilizat pentru administrare ca suspensie oculo-nazală/în apa de băut pentru găini

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Nebulizacijom

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.50 mililitar

Farmaceutski oblik:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Karencija prema putu aplikacije:

Nebulizacijom:

-

Chicken

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

U vodi za piće:

-

Chicken

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD07

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Romvac Company S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/06/1995

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Romvac Company S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

120286

Datum promjene statusa odobrenja:

3/09/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.