

ORNIBRON, Lyofilizát rozpustný ve vodě pro konjunktivální, perorální a sprejové použití

Ovlašten

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

ORNIBRON, Lyofilizát rozpustný ve vodě pro konjunktivální, perorální a sprejové použití

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće

Za oko

Nebulizacijom

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

5.30 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

Withdrawal period by route of administration:

U vodi za piće:

• Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Za oko:

• Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Nebulizacijom:

• Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AD07

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)
Dostupno samo u [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

25/09/2000

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bioveta a.s.

Odgovorno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Broj autorizacije:

97/059/00-C

Datum promjene statusa odobrenja:

25/09/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064729>