

ORNIVAC ND+IB2+EDS, injekční emulze pro kura domácího, Injekční emulze

Odobreno

- Newcastle disease virus, strain SL-93, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ORNIVAC ND+IB2+EDS, injekční emulze pro kura domácího, Injekční emulze

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

6.20 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

6.30 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Chicken (pullet)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA13

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 latvijski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u češki
Dostupan samo u češki
Dostupan samo u češki
Dostupan samo u češki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/01/2014

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/003/14-C

Datum promjene statusa odobrenja:

28/01/2022

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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