

BIAROMVAC I-93

Nem engedélyezett

- Infectious bursal disease virus, strain I 93, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BIAROMVAC I-93

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Oculonasalis alkalmazás

Szemészeti alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.20 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

csirke

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

In drinking water use:

-

csirke

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Oculonasalis alkalmazás:

-

csirke

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Szemészeti alkalmazás:

-

csirke

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD09

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Romvac Company S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/02/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Romvac Company S.A.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

110318

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/12/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.