

ORNIBUR Intermediate, Lyofilizát pro perorální a intrakonjunktivální použití.

Felhatalmazott

- Infectious bursal disease virus, strain OP-3, Live

Product identification

Készítmény neve:

ORNIBUR Intermediate, Lyofilizát pro perorální a intrakonjunktivální použití.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

csirke

Alkalmazás módja:

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

Szemészeti alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.30 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenzióhoz

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

- csirke

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Szemészeti alkalmazás:

- csirke

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD09

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)
Csak itt érhető el [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

19/06/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Engedély száma:

97/539/97-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/06/1997

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

Documents

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064737>