

# Bio-Vac ND-IB Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Autorizzato

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Bio-Vac ND-IB Liofilizat do sporządzania zawiesiny

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

### Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

31622.80 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose infettiva embrionale al 50%

Disponibile solo in [English](#)

12589300.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00

Dose infettiva embrionale al 50%

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Nebulizzazione:**

- 

**Pollo (gallina)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Pollo (gallina)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD06

QI01AD07

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/02/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

0994

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/02/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.