

ORNIMIX CLONE B1+H120, Lyofilizát pro suspenzi

Autorizzato

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain Bio 52:NDV B1, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

ORNIMIX CLONE B1+H120, Lyofilizát pro suspenzi

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Per uso oculonasale

Nebulizzazione

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Per uso oculonasale:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

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

QI01AD11

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

16/12/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/065/08-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/05/2013

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064739>