

ORNIPRIM CLONE B1, Lyofilizát pro suspenzi

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain Bio 52:NDV B1, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ORNIPRIM CLONE B1, Lyofilizát pro suspenzi

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Immersione del becco

Uso oftalmico

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Immersione del becco:

-

polli

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

Uso oftalmico:

-

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):

QI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

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

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:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/09/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/062/02-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/07/2007

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

Documenti

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.