

ORNIVAC ND+IB2+EDS, injekční emulze pro kura domácího, Injekční emulze

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain SL-93, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ORNIVAC ND+IB2+EDS, injekční emulze pro kura domácího, Injekční emulze

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollastra)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.20 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.30 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Pollo (pollastra)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

QI01AA13

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](#)

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:

13/01/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/003/14-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/01/2022

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.