

# ORNIMIX CLONE B1+H120, Lyofilizát pro suspenzi

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

ORNIMIX CLONE B1+H120, Lyofilizát pro suspenzi

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kip

### **Toedieningsweg:**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Oculonasaal gebruik

Toediening door verneveling

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

**Oculonasaal gebruik:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

**Toediening door verneveling:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD11

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Tsjechië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

16/12/2008

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Toelatingsnummer:**

97/065/08-C

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

23/05/2013

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

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