

ORNIPEST, Lyofilizát pro suspenzi

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ORNIPEST, Lyofilizát pro suspenzi

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Oculair gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Kip

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

Oculair 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)**:**QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegeleden in:Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)
Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

5/12/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/1188/97-C

Datum toelatingswijziging:

27/06/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

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.