

# Ornivac ND+IB2+EDS süsteemulsioon kanadele

Geautoriseerd

- Newcastle disease virus, strain SL-93, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, Inactivated

## Product identification

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

Ornivac ND+IB2+EDS süsteemulsioon kanadele

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

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

Kip

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

• **Kip**

- Meat and offal. 0 day

---

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

:

QI01AA13

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

---

## 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:**

27/02/2018

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Agency Of Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

2071

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

27/02/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090162>