

(CZ) ORNIBRON H120+D274, , Lyofilizát pro suspenzi

Geautoriseerd

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

(CZ) ORNIBRON H120+D274, , 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](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [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](#)

4.80 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)

:

QI01AD07

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

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](#)

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:

18/09/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Toelatingsnummer:

97/095/09-C

Wijzigingsdatum status toelating:

10/11/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064695>