

ORNIBUR lyofilizát na prípravu suspenzie pre kurčatá

Dopuszczony

- Infectious bursal disease virus, strain OP-23 (intermediate), Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ORNIBUR lyofilizát na prípravu suspenzie pre kurčatá

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

podanie do oka

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 0.05 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie w wodzie do picia:**

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days

podanie do oka:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD09

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Dostępne wyłącznie w słowacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

26/10/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/097/99-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/10/1999

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.