

BIROVAC H-120 liofilizat pentru administrare ca suspensie oculo-nazală/în apa de băut pentru găini

Dopuszczony

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BIROVAC H-120 liofilizat pentru administrare ca suspensie oculo-nazală/în apa de băut pentru găini

Substanca 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:

Nebulizacja

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.50 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Nebulizacja:

-

Chicken

- Meat. 0 day
- Egg. 0 day

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Meat. 0 day
 - Egg. 0 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD07

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 litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

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 łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Romvac Company S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/06/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Romvac Company S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

120286

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/09/2025

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.