

Iba-Vac liofilizat doustny dla kur

Upoważniony

- Infectious bursal disease virus, strain 1-65 PV, Live

Product identification

Nazwa leku:

Iba-Vac liofilizat doustny dla kur

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
10000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat doustny

Withdrawal period by route of administration:

Podanie w wodzie do picia:

• Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD09

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Butelki ze szkła typu I zamknięte korkie m z elastomeru i kołnierzem aluminiowym o średnicy 20mm zawierające 4 ml liofilizowanej szczepionki w butelce 1000 dawkowej
Butelki ze szkła typu I zamknięte korkie m z elastomeru i kołnierzem aluminiowym o średnicy 20mm zawierające 10 ml liofilizowanej szczepionki w butelce 2500 dawkowej

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/02/2000

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0995

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/02/2000

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

Documents

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059933>