

# Iba-Vac liofilizat doustny dla kur

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Iba-Vac liofilizat doustny dla kur

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

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

### Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

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

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat doustny

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

- 

**Chicken (hen)**

- All relevant tissues. 0 day

---

**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:**

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

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/02/2000

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie 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

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego