

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

polski (PDF)

Opublikowano: 16/03/2022

[Pobierz](#)

Ulotka dla pacjenta

polski (PDF)

Opublikowano: 16/03/2022

[Pobierz](#)

Charakterystyka produktu leczniczego