

ORNIBUR Intermediate, Lyofilizát pro perorální a intrakonjunktivální použití.

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ORNIBUR Intermediate, Lyofilizát pro perorální a intrakonjunktivální použití.

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
5.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

podanie do oka:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 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 łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski
Dostępne wyłącznie w czeski

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:

19/06/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/539/97-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/05/2007

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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