

(CZ) ORNIBRON H120+D274, , Lyofilizát pro suspenzi

Upoważniony

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live

Product identification

Nazwa leku:

(CZ) ORNIBRON H120+D274, , Lyofilizát pro suspenzi

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

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

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Na oczy i nozdrza

Nebulizacja

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Withdrawal period by route of administration:

Podanie w wodzie do picia:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Na oczy i nozdrza:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Nebulizacja:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD07

Status prawny dostawy:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

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

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)
Dostępne wyłącznie w [Czech](#)
Dostępne wyłącznie w [Czech](#)
Dostępne wyłącznie w [Czech](#)
Dostępne wyłącznie w [Czech](#)
Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

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:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/09/2009

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numer pozwolenia:

97/095/09-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/11/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064695>