

BIAROMVAC PA liofilizat și solvent pentru suspensie pentru găini

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain PA, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BIAROMVAC PA liofilizat și solvent pentru suspensie pentru găini

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Uso oftálmico

Via nasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

3.50

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

•

Chicken

- Meat. 0 dia

- Egg. 0 dia

Uso oftálmico:

•

Chicken

- Meat. 0 dia

- Egg. 0 dia

Via nasal:

•

Chicken

- Meat. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Romvac Company S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/11/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Romvac Company S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

120170

Data da alteração do estado de autorização:

13/11/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.