

ORNIPRIM CLONE B1, Lyofilizát pro suspenzi

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Bio 52:NDV B1, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ORNIPRIM CLONE B1, Lyofilizát pro suspenzi

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:

Uso aculear

Uso oftálmico

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

7.50

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

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso aculear:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Uso oftálmico:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo
Disponível apenas em checo

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/09/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/062/02-C

Data da alteração do estado de autorização:

27/07/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.