

# BIAVAC

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain BIA Cj, Live

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

BIAVAC

**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:**

Via oral

Uso oftálmico

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

3.00

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

/ 0.05 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

**Uso oftálmico:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Disponibilidade:**

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](#)

---

## 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](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

8/08/2005

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número da autorização:**

150507

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

6/04/2022

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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