

Bioral H 120 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Autorizat

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bioral H 120 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

administrare oftalmică
Administrare nazală
Administrare prin inhalare
Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.70 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doze Infecțioase Embrionare 50%

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:
administrare oftalmică:**

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare nazală:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare prin inhalare:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

30/06/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0828

Data modificării statusului autorizației:

30/06/1999

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.