

File downloaded on 2026-07-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000059932>

Bio-Vac ND-IB Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Autorizat

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bio-Vac ND-IB Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

31622.80 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doze Infecțioase Embrionare 50%

Disponibile numai în Engleză

12589300.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00

Doze Infecțioase Embrionare 50%

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

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

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:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

21/02/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0994

Data modificării statusului autorizației:

21/02/2000

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.

Prospectul

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.