

ORNIPEST, Lyofilizát pro suspenzi

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ORNIPEST, Lyofilizát pro suspenzi

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut
administrare oftalmică

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut:**

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

administrare oftalmică:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

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 Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)
Disponibile numai în [Cehă](#)

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:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

5/12/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/1188/97-C

Data modificării statusului autorizației:

27/06/2007

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.