

(CZ) ORNIBRON H120+D274, , Lyofilizát pro suspenzi

Autorizat

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

(CZ) ORNIBRON H120+D274, , Lyofilizát pro suspenzi

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

-

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

4.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

• **Găină**

- Carne și organe. 0 day

- Ou. 0 day

-:

• **Găină**

- Carne și organe. 0 day

- Ou. 0 day

-:

• **Găină**

- Carne și organe. 0 day

- Ou. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD07

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

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

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

18/09/2009

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numărul autorizației:

97/095/09-C

Data modificării statusului autorizației:

10/11/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064695>