

ORNIBUR lyofilizát na prípravu suspenzie pre kurčatá

Oprávnený

- Infectious bursal disease virus, strain OP-23 (intermediate), Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ORNIBUR lyofilizát na prípravu suspenzie pre kurčatá

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podanie do oka

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 0.05 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Podanie v pitnej vode:**

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days

Podanie do oka:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Liekovky z hydrolytického skla typu I (PhEur 3.2.1.) Liekovka je uzatvorená gumenou lyofilizačnou zátkou (PhEur 3.2.9.) a hliníkovým uzáverom. (10x5000 dávok)

Liekovky z hydrolytického skla typu I (PhEur 3.2.1.) Liekovka je uzatvorená gumenou lyofilizačnou zátkou (PhEur 3.2.9.) a hliníkovým uzáverom. (10x2000 dávok)

Liekovky z hydrolytického skla typu I (PhEur 3.2.1.) Liekovka je uzatvorená gumenou lyofilizačnou zátkou (PhEur 3.2.9.) a hliníkovým uzáverom. (10x1000 dávok)

Liekovky z hydrolytického skla typu I (PhEur 3.2.1.) Liekovka je uzatvorená gumenou lyofilizačnou zátkou (PhEur 3.2.9.) a hliníkovým uzáverom. (10x500 dávok)

Liekovky z hydrolytického skla typu I (PhEur 3.2.1.) Liekovka je uzatvorená gumenou lyofilizačnou zátkou (PhEur 3.2.9.) a hliníkovým uzáverom. (1x5000 dávok)

Liekovky z hydrolytického skla typu I (PhEur 3.2.1.) Liekovka je uzatvorená gumenou lyofilizačnou zátkou (PhEur 3.2.9.) a hliníkovým uzáverom. (1x2000 dávok)

Liekovky z hydrolytického skla typu I (PhEur 3.2.1.) Liekovka je uzatvorená gumenou lyofilizačnou zátkou (PhEur 3.2.9.) a hliníkovým uzáverom. (1x1000 dávok)

Liekovky z hydrolytického skla typu I (PhEur 3.2.1.) Liekovka je uzatvorená gumenou lyofilizačnou zátkou (PhEur 3.2.9.) a hliníkovým uzáverom. (1x500 dávok)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

26/10/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/097/99-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/10/1999

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

Dokumenty

Combined File of all Documents