

ORNIPRIM CLONE B1, Lyofilizát pro suspenzi

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain Bio 52:NDV B1, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ORNIPRIM CLONE B1, Lyofilizát pro suspenzi

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:

Použitie namáčaním zobáka

Podanie do oka

Použitie rozprašovaním

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Použitie namáčaním zobáka:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Podanie do oka:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v Česky Estónsky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky Portugalsky Rumunsky Slovinsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v Česky

Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)
Dostupné len v [Česky](#)

Dalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

12/09/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/07/2007

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.