

ORNIPEST, Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό

Neoprávnený

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ORNIPEST, Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Intraokulárne použitie

Nazálne použitie

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Portugalsky](#)

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intraokulárne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Nazálne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD06

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

30/11/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

69247/19-06-2025/K-0266901

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/01/2026

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.