

ORNIDUCK, Injekce

Pooblašeno

- Duck hepatitis virus, type 1, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

ORNIDUCK, Injekce

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

5.00 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

-

Duck

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):QI01BA

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:Valid

Authorised in:Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)Na voljo samo v [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

14/03/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja :

97/014/03-C

Datum spremembe statusa dovoljenja:

10/10/2007

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064738>