

# ORNIVAC ND+IB2+EDS, injekční emulze pro kura domáciho, Injekční emulze

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Newcastle disease virus, strain SL-93, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

ORNIVAC ND+IB2+EDS, injekční emulze pro kura domáciho, Injekční emulze

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

6.20 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

6.30 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutvska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **Chicken (pullet)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AA13

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Czech](#)  
Na voljo samo v [Czech](#)  
Na voljo samo v [Czech](#)  
Na voljo samo v [Czech](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

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.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

13/01/2014

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Bioveta, a.s.

---

### **Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

97/003/14-C

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

28/01/2022

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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