

ORNIBUR Intermediate Plus, Lyofilizát pro suspenzi

Godkänd

- Infectious bursal disease virus, strain OP-1 (intermediate plus), Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ORNIBUR Intermediate Plus, Lyofilizát pro suspenzi

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Okulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.20 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för suspension

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Okulär användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

16/04/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/055/09-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/09/2013

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.