

ORNIPRIM CLONE B1, Lyofilizát pro suspenzi

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ORNIPRIM CLONE B1, Lyofilizát pro suspenzi

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Näbbdoppning

Okulär användning

Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för suspension

Karenstid per administreringsväg:

Näbbdoppning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Okulär användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

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
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:

12/09/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta, a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/062/02-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/07/2007

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.