

Ornivac ND, Injekční emulze

Auktoriserad

- Newcastle disease virus, strain SL-93, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

Ornivac ND, Injekční emulze

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn
- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tjeckien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

29/03/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Bioveta, a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/020/16-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/12/2020

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064731>