

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000071360>

BIORAL H-120, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/primjenu u vodi za piće, za kokoši

Ej
godkänd

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BIORAL H-120, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/primjenu u vodi za piće, za kokoši

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Okulär användning

Nasal användning

Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Avdelad dos

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Okulär användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Nasal användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [kroatiska](#)

Finns tillgänglig endast på [kroatiska](#)

Finns tillgänglig endast på [kroatiska](#)

Finns tillgänglig endast på [kroatiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

16/07/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/20-01/314

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/2025

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.