

Poulvac NDW, лиофилизат за суспензия за пилета

Неразрешен

- Newcastle disease virus, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Poulvac NDW, лиофилизат за суспензия за пилета

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

5.70 unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Очно-назално прилагане:

•

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

•

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD06

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

10/07/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2354

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/02/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0187/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling