

# Poulvac NDW

Неразрешен

- Newcastle disease virus, Live

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Poulvac NDW

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

пиле

**Начин на приложение:**

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез небулизирание

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

5.70 log<sub>10</sub> unit(s) / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат за инжекционна суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Очно-назално прилагане:**

- 

**пиле**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

**Прилагане чрез небулизиране:**

- 

**пиле**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

---

**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 Deutschland GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

27/08/2014

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

PEI.V.11749.01.1

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

6/02/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.