

Vaiol-Vac - atenuowany wirus
ospy ptaków, szczep HP-2 nie
mniej niż 10^4 EID50 i nie więcej
niż 10^5 EID50 Liofilizat i
rozpuszczalnik do sporządzania
zawiesiny do wstrzykiwań

Разрешен

- Fowlpox virus, strain HP-2, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vaiol-Vac - atenuowany wirus ospy ptaków, szczep HP-2 nie mniej niż 10^4 EID50 i nie więcej niż 10^5 EID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Прилагане чрез набождане на крилната гънка

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез набождане на крилната гънка:

-

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD12

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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

19/02/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1124

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/02/2001

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

Документи

Данни върху опаковката

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.