

IZOVAC FOWL POX Liofilizzato e diluente per sospensione per puntura alare per polli

Разрешен

- Fowlpox virus, strain Brescia P1, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

IZOVAC FOWL POX Liofilizzato e diluente per sospensione per puntura alare per polli

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане чрез набождане на крилната гънка

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10000.00 50% cell culture infectious dose / 0.01 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Леофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез набождане на крилната гънка:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 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 [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Izo S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

15/05/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Izo S.r.l.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/05/2010

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

Документи

Combined File of all Documents

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