

Chevipok

Разрешен

- Pigeonpox virus, strain NJ, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Chevipok

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

гълъб

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

гълъб

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01ED01

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 Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Дата на разрешение за търговия:

24/06/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

PEI.V.11530.01.1

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/04/2016

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

2612214-paren-20110708.pdf