

Poulvac NDW

Nicht autorisiert

- Newcastle disease virus, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Poulvac NDW

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
5.70 log₁₀ unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

okulonasale Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days
- Egg. no withdrawal period zero days

zum Vernebeln:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days
- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

27/08/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11749.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/02/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0187/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage