

Poxovac Jedna dawka szczepionki  
zawiera: Żywy atenuowany wirus  
ospy gołębi, szczep NJ nie mniej  
niż 104,0 EID50, nie więcej niż  
106,0 EID50 Liofilizat i  
rozpuszczalnik do sporządzania  
zawiesiny

Zugelassen

- Pigeonpox virus, strain NJ, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Poxovac Jedna dawka szczepionki zawiera: Żywy atenuowany wirus ospy gołębi, szczep NJ nie mniej niż 104,0 EID50, nie więcej niż 106,0 EID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Taube

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

transdermale Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Taube**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### **transdermale Anwendung:**

- 

##### **Taube**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI01ED01

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Polen

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Zulassungsdatum:**

28/11/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

2160

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/11/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.