

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01ED01

Abgaberegung:

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

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.