

# Poulvac P Canary Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Nicht  
autorisiert

- Canarypox virus, strain KP1, Live

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Poulvac P Canary Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie  
Poulvac P Canary Lyophilisat et solvant pour suspension injectable  
Poulvac P Canary Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Fink  
Kanarienvogel

### **Art der Anwendung:**

Flügelstichapplikation

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Other

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:****Flügelstichapplikation:**

- Fink
  - Kanarienvogel
- 

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

QI01KD01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Belgien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

4/05/1984

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V127023

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/10/2022

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000087025>