

# Chevipok

Zugelassen

- Pigeonpox virus, strain NJ, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Chevipok

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Taube

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

- 

## **Taube**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01ED01

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

(ID3): 1 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 100 Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 20 Milliliter) (100.0 Impfdosen, 20.0 Milliliter)

(ID2): 1 Faltschachtel mit 2 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 50 Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 10 Milliliter) (100.0 Impfdosen, 20.0 Milliliter)

(ID1): 1 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 50 Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 10 Milliliter) (50.0 Impfdosen, 10.0 Milliliter)

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

24/06/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11530.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/04/2016

---

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

2612214-paren-20110708.pdf