

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

Εξουσιοδοτημένο

- Pigeonpox virus, strain NJ, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Διαδερμική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για παρασκευή ενεσίμου γαλακτώματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Pigeon

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Διαδερμική χρήση:

-

Pigeon

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01ED01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/11/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

2160

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

28/11/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056388>