

# Poulnac P Canary Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Δεν  
εξουσιοδοτήθηκε

- Canarypox virus, strain KP1, Live

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

Poulnac P Canary Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Poulnac P Canary Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Poulnac P Canary Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

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

Καναρίνι

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με νύγμα πτέρυγας

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Other

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Χορήγηση με νύγμα πτέρυγας:**

- Finch
  - Καναρίνι
- 

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QI01KD01

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

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

---

**Καθεστώς άδειας:**

Παραδόθηκε

---

**Authorised in:**

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

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

4/05/1984

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Αριθμός άδειας:**

BE-V127023

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

4/10/2022

---

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

## Documents

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/600000087025>