

Vaiol-Vac - atenuowany wirus
ospy ptaków, szczep HP-2 nie
mniej niż 10^4 EID50 i nie więcej
niż 10^5 EID50 Liofilizat i
rozpuszczalnik do sporządzania
zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizado

- Fowlpox virus, strain HP-2, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vaiol-Vac - atenuowany wirus ospy ptaków, szczep HP-2 nie mniej niż 10^4 EID50 i nie więcej niż 10^5 EID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Punción en la membrana del ala

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis infectiva 50% en embrión

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Punción en la membrana del ala:

-

Gallinas

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD12

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

19/02/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1124

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/02/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.