

Colinak NH, emulsja do wstrzykiwań dla gołębi

No
autorizado

- Newcastle disease virus, strain M/93, Inactivated
- Pigeon herpesvirus, strain V-5443, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Colinak NH, emulsja do wstrzykiwań dla gołębi

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 0.30 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable y para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Palomas

- All relevant tissues. 0 Día

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

QI01EA

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

24/10/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Mevak a.s.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1710

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/05/2025

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

Documentos

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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