

POULVAC CANARY POX FOI

Non autorisé

- Canarypox virus, strain KP1, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

POULVAC CANARY POX FOI

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Canari commun

Voie d'administration:

Administration par transfixion

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01KD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Italia S.r.l

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/07/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/08/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.