

Poulvac P Canary Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Níl
údaraithe

- Canarypox virus, strain KP1, Live

Product identification

Ainm an chógais:

Poulvac P Canary Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Poulvac P Canary Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Poulvac P Canary Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid sáite scamail eite

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Other

Foirm chógaisíochta:

Lióifileasáit agus tuaslagóir le haghaidh fuaidreáin le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid síite scamail eite:

- **Finch**
 - **Common canary**
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI01KD01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Surrendered

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

4/05/1984

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

An t-údarás atá freagrach:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Uimhir údaraíthe:

BE-V127023

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

4/10/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000087025>