

AVIPOX-GAL

Odobreno

- Fowlpox virus, strain GAL-MP1, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AVIPOX-GAL

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz kožu

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

100.00 50% Embryo Infective Dose / 0.01 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz kožu:

-

Chicken

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

-

Pheasant

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Za kožu:

-

Turkey

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD12

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Romvac Company S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/08/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Romvac Company S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

120010

Datum promjene statusa odobrenja:

5/06/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.