

Engedélyezett

PM-Vac - inaktywowany
paramyksowirus PMV-1 (szczep
La Sota) > 1 j. ELISA;1 j. ELISA-
ilość antygeny wystarczająca
do uzyskania serokonwersji
równej lub wyższej 1,8 u
szczepionego gołębia Emulsja
do wstrzykiwań

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PM-Vac - inaktywowany paramyksowirus PMV-1 (szczep La Sota) > 1 j. ELISA;1 j. ELISA- ilość antygeny wystarczająca do uzyskania serokonwersji równej lub wyższej 1,8 u szczepionego gołębia Emulsja do wstrzykiwań

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

galamb

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció/infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

galamb

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01EA

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Polish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/06/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

0743

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/06/1999

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060041>