

Colombovac PMV suspension for injection

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Colombovac PMV suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Dúfa

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

19.90 allergen unit(s) / 0.20 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Dúfa

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01EA01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/11/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10387/007/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/11/2014

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.