

Colombovac PMV/POX

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Pigeonpox virus, strain DD, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Colombovac PMV/POX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Dúfa

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

103.50 50% tissue culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Dúfa

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Pombos a partir das 6 semanas de idade

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

QI01EH01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Portugal Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/06/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

597/98 DGV

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/11/2016

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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