

Chevipok

Autorizzato

- Pigeonpox virus, strain NJ, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Chevipok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

colombo

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01ED01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/06/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.11530.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/04/2016

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2612214-paren-20110708.pdf