

Poulvac NDW

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Poulvac NDW

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso oculonasale:

-

polli

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

10 FLACONI DA 5000 DOSI

10 FLACONI DA 2000 DOSI

1 Flacone da 2000 dosi

1 Flacone da 5000 dosi

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/11/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/11/2010

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti