

Vaiol-Vac - atenuowany wirus ospy ptaków, szczep HP-2 nie mniej niż 10^4 EID50 i nie więcej niż 10^5 EID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Igaliotas

- Fowl Pox Virus, strain HP2, Live

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Vaiol-Vac - atenuowany wirus ospy ptaków, szczep HP-2 nie mniej niż 10^4 EID50 i nie więcej niż 10^5 EID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta

Naudojimo būdas:

Punktuoti sparną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Vaisto forma:

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Punktuoti sparną:

. Višta

- All relevant tissues. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD12

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

19/02/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

1124

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/02/2001

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

Documents

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060021>