

Awtorizzat

PM-Vac - inaktywowany paramyksowirus PMV-1 (szczep La Sota) > 1 j. ELISA; 1 j. ELISA- ilość antygeny wystarczająca do uzyskania serokonwersji równej lub wyższej 1,8 u szczepionego gołębia Emulsja do wstrzykiwań

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Isem tal-mediċina:

PM-Vac - inaktywowany paramyksowirus PMV-1 (szczep La Sota) > 1 j. ELISA; 1 j. ELISA- ilość antygeny wystarczająca do uzyskania serokonwersji równej lub wyższej 1,8 u szczepionego gołębia Emulsja do wstrzykiwań

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
1.00 unknown / 0.20 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni/infużjoni

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal taħt il-ġilda:**

- **Pigeon**
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01EA

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

21/06/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Biowet Pulawy Ltd.

Awtorità responsabbli:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0743

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

21/06/1999

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

Documents

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060041>