

PRIMUCELL FIP, ρινικό εκνέφωμα, εναιώρημα για γάτες

Awtorizzat

- Feline coronavirus, strain DF2-ts, Live

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

PRIMUCELL FIP, ρινικό εκνέφωμα, εναιώρημα για γάτες

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-imnieher

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Sprej għall-imnieher, suspensjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI06AD02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiż](#)

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

Zoetis Hellas S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

15/01/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Pfizer Hellas A.E.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1417/16-01-1997/K-0101501

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

6/03/2018

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