

POULVAC CANARY POX FOI

Niet gemachtigd

- Canarypox virus, strain KP1, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

POULVAC CANARY POX FOI

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kanarie

Toedieningsweg:

Toediening in de vleugel

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01KD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Italia S.r.l

Handelsvergunningsdatum:

1/07/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

5/08/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.