

NEW PEST, Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό

Geautoriseerd

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

NEW PEST, Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intraoculair gebruik

Nasaal gebruik

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:

Intraoculair gebruik:

- **Kip**

- Meat and offal. 0 day

Nasaal gebruik:

- **Kip**

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

- **Kip**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Candilidis S.A.

Marketing authorisation date:

30/11/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

49883/13/26-11-2019/K-0175101

Wijzigingsdatum status toelating:

8/03/2022

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985256>