

AVIPOX-GAL

Autorisert

- Fowlpox virus, strain GAL-MP1, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AVIPOX-GAL

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

fasan

kalkun

Administrasjonsvei:

Transdermal bruk

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 50% embryo infeksjons dose / 0.01 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Transdermal bruk:**

-

kylling

- Kjøtt. 0 dag

- Egg. 0 dag

-

fasan

- Kjøtt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Bruk på hud:

-

kalkun

- Kjøtt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD12

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Romvac Company S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/08/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

120010

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/06/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.