

Chevipok

Autorisert

- Pigeonpox virus, strain NJ, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Chevipok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

due

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

due

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01ED01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/06/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.11530.01.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/04/2016

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.

2612214-paren-20110708.pdf