

File downloaded on 2026-06-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000090923>

Poulvac NDW

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain Ulster 2C, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Poulvac NDW

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Okulonasal bruk

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.70 log 10 50% embryo infeksiøs dose / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Lyofilisat til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Okulonasal bruk:

-

kylling

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QI01AD06

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:IT

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i ItalienskBare tilgjengelig i ItalienskBare tilgjengelig i ItalienskBare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Italia S.r.l

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/11/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/11/2010

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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