

POULVAC CANARY POX FOI

Ikke autorisert

- Canarypox virus, strain KP1, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

POULVAC CANARY POX FOI

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanarifugl

Administrasjonsvei:

Bruk i vinge

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01KD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare 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:

1/07/2003

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:

5/08/2024

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.