

File downloaded on 2026-07-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000093783>

BELGA-POX

Autorisert

- Fowlpox virus, strain IP72, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BELGA-POX

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

due

Administrasjonsvei:

Topikal

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.50 log 10 50% embryo infeksjons dose / 0.04 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Topikal:

•

due

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01ED01

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](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/03/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

190166

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/06/2019

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.