

POULVAC ILT, liofilizatas ir skiediklis lašinamajai į akį suspensijai

Upoważniony

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Salisbury 146, Live

Product identification

Nazwa leku:

POULVAC ILT, liofilizatas ir skiediklis lašinamajai į akį suspensijai

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

podanie do oka

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
19952.60 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Krople do oczu, proszek i rozpuszczalnik do przygotowania zawiesiny

Withdrawal period by route of administration:**podanie do oka:**

- **Chicken (chick)**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD08

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

6/10/1999

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/99/0961/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/04/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100649>