

NEW PEST, Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό

Upoważniony

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Product identification

Nazwa leku:

NEW PEST, Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie śródgałkowe

Podanie donosowe

Dostępne wyłącznie w Spanish Greek Angielski Italian Portuguese

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

Withdrawal period by route of administration:

Podanie śródgałkowe:

- **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Podanie donosowe:

- **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

- **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD06

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 [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)
Dostępne wyłącznie w [Greek](#)
Dostępne wyłącznie w [Greek](#)
Dostępne wyłącznie w [Greek](#)
Dostępne wyłącznie w [Greek](#)
Dostępne wyłącznie w [Greek](#)
Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

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](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Candilidis S.A.

Marketing authorisation date:

30/11/2008

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

49883/13/26-11-2019/K-0175101

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/03/2022

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985256>