

COLOMBOVAC PMV/POX

Não autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Pigeonpox virus, strain DD, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

COLOMBOVAC PMV/POX

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

109.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

103.50 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Pigeon

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01EH01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Spain S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/11/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

1327 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

17/02/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.