

Colinak NH, emulsja do wstrzykiwań dla gołębi

Não
autorizado

- Newcastle disease virus, strain M/93, Inactivated
- Pigeon herpesvirus, strain V-5443, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Colinak NH, emulsja do wstrzykiwań dla gołębi

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](#)

100000000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 0.30 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável ou para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Pigeon

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01EA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/10/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Mevak a.s.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1710

Data da alteração do estado de autorização:

26/05/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.