

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

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.

## Summary of Product Characteristics

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