

AVIPOX-COL-81

Neautorizat

- Fowlpox virus, strain Col-81, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

AVIPOX-COL-81

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare transdermică

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 0.01 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare transdermică:****• Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD12

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon sticla de clasa hidrolitica I inchis cu dop de cauciuc atoxic alimentar si sigilat cu capsă de aluminiu X 1000 doze. Cutie de carton X 50 flacoane.

Flacon sticla de clasa hidrolitica I inchis cu dop de cauciuc atoxic alimentar si sigilat cu capsă de aluminiu X 500 doze. Cutie de carton X 50 flacoane.

Flacon sticla de clasa hidrolitica I inchis cu dop de cauciuc atoxic alimentar si sigilat cu capsă de aluminiu X 250 doze. Cutie de carton X 120 flacoane.

Flacon sticla de clasa hidrolitica I inchis cu dop de cauciuc atoxic alimentar si sigilat cu capsă de aluminiu X 100 doze. Cutie de carton X 120 flacoane.

Flacon sticla de clasa hidrolitica I inchis cu dop de cauciuc atoxic alimentar si sigilat cu capsă de aluminiu X 50 doze. Cutie de carton X 120 flacoane.

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Romvac Company S.A.

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Romvac Company S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120115

Data modificării statusului autorizației:

18/12/2023

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037948>