

POULVAC TRT LYOPHILISAT POUR
SUSPENSION POUR LA
VACCINATION DES DINDES POUR
ADMINISTRATION PAR
NEBULISATION OU PAR GOUTTE
OCULAIRE OU NASALE

Neautorizat

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

POULVAC TRT LYOPHILISAT POUR SUSPENSION POUR LA VACCINATION DES DINDES
POUR ADMINISTRATION PAR NEBULISATION OU PAR GOUTTE OCULAIRE OU NASALE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#)

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01CD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Spain S.L.

Data autorizației de comercializare:

31/01/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

1378 ESP

Data modificării statusului autorizației:

17/02/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0412/001/MR

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.