

CUMBOVAC

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CUMBOVAC

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel (porumbel ornamental)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 haemagglutinating units / 0.20 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01EA01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

cutii de carton x 10 flacoane x 20 ml

cutii de carton x 10 flacoane x 10 ml

cutii de carton x 10 flacoane x 6 ml

cutii de carton x 10 flacoane x 3 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

4/10/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

170042

Data modificării statusului autorizației:

6/04/2022

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului