

AVIPOX-GAL

Oprávněný

- Fowlpox virus, strain GAL-MP1, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AVIPOX-GAL

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Transdermálne použitie

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 50% Embryo Infective Dose / 0.01 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Transdermálne použitie:

-

Chicken

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

-

Pheasant

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Dermálne použitie:

-

Turkey

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD12

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Romvac Company S.A.

Dátum registrácie lieku:

6/08/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Romvac Company S.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

120010

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/06/2024

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.