

PESTIHOLVAC FORTE

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain Ar, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain Mh, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain Or, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PESTIHOLVAC FORTE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Fasan

Pärlehöna

Tamhöns

Kalkon

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [portugisiska](#)

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

70.00 Percentage protective dose / 0.30 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

70.00 Percentage protective dose / 0.30 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

70.00 Percentage protective dose / 0.30 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Transplacental use:

-

Fasan

- Meat and offal. 0 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Pärlothöna

- Meat and offal. 0 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Kalkon

- Meat and offal. 0 dygn

- Eggs. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AL04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Romvac Company S.A.

Godkännandedatum:

24/10/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Romvac Company S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

110088

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/04/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.