

NOBILIS GUMBORO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NOBILIS GUMBORO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка

пиле за разплод

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

14.50 log₂ serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Подкожно приложение:

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet

Дата на разрешение за търговия:

10/08/1981

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/4406302 1/1981

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/08/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.