

NOBILIS AE+POX

Разрешен

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Fowlpox virus, strain GIBBS, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

NOBILIS AE+POX

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пуйка

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Norwegian](#)

Начин на приложение:

Прилагане чрез набождане на крилната гънка

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

10.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане чрез набождане на крилната гънка:

- пуйка

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

- **Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Spanish](#)

Налично само на [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

5/02/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на лиценз:

2683 ESP

Дата на промяна в статуса на лиценз:

31/01/2020

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055489>