

# Nobilis Coryza Suspension for injection

Разрешен

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain H18, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain Spross, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 083, Inactivated

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Nobilis Coryza Suspension for injection

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

пиле

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамукулно приложение:

- 

#### пиле

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AB04

---

### 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:

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/03/2001

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

PEI.V.01765.01.1

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

3/12/2009

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

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

Combined File of all Documents

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