

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocularnasal suspension for chickens

Неразрешен

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocularnasal suspension for chickens

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

пиле за разплод

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Очно-назално прилагане:

•

пиле

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

пиле за разплод

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AE03

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

27/02/2014

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/8527893 6/2014

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/04/2024

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

DE/V/0260/001

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.