

Nobilis TRT inac Emulsion for injection

Неразрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis TRT inac Emulsion for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

пиле

ярка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

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

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

-

ярка

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA17

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

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 Hellas M.A.E.

Дата на разрешение за търговия:

3/05/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

26713/09-04-2009/K-0153401

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/05/2026

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

DE/V/0253/001

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.

Листовка

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