

NOBILIS AE + POX, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

NOBILIS AE + POX, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Intradermální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 0.01 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 0.01 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Withdrawal period by route of administration:

Intradermální podání:

• **Chicken (hen)**

- Maso. 0 day

• **Turkey (hen)**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

15/03/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

150250

Datum změny stavu registrace:

5/02/2021

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014381>