

Nobilis ILT

Autoriseret

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobilis ILT

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Intraokulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraokulær anvendelse:

- ## Høns

- Meat and offal. 0 dag
- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD08

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Kun tilgængelig på German

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Deutschland GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

15/01/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Paul-Ehrlich-Institut

Markedsføringstilladelsesnummer:

174a/80

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/07/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.