

Nobilis EDS inac

Zugelassen

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis EDS inac

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA05

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 500 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Polyethylenterephthalat) mit 500 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Acrylnitril-Butadien-Kautschuk, Aluminium)

(ID3) 500 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Glas Typ II) mit 500 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Acrylnitril-Butadien-Kautschuk, Aluminium)

(ID2) 250 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Polyethylenterephthalat) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Acrylnitril-Butadien-Kautschuk, Aluminium)

(ID1) 250 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Glas Typ II) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Acrylnitril-Butadien-Kautschuk, Aluminium)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

12/08/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.02859.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/06/2008

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente