

Nobilis EDS Emulsion zur Injektion

Nicht
autorisiert

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis EDS Emulsie voor injectie
Nobilis EDS Emulsion injectable
Nobilis EDS Emulsion zur Injektion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in spanisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian

Verfügbar nur in spanisch tschechisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian

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:

-

Chicken (pullet future breeder)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag 0 days

- Egg. 0 Tag 0 days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag 0 days

- Egg. 0 Tag 0 days

-

Chicken (pullet future breeder)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

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

QI01AA05

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

29/05/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/10/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

Herunterladen