

Nobilis RTV 8544 Lyophilisat zur
Herstellung einer Suspension für
einen Vernebler Lyophyllisat zur
Herstellung einer Suspension zur
oculonasalen Anwendung
Lyophilisat zum Eingeben über
das Trinkwasser

Nicht
autorisiert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544,
Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis RTV 8544 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für einen Vernebler
Lyophyllisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung
Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Other

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**okulonasale Anwendung:**

-

Huhn

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

zum Vernebeln:

-

Huhn

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

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

QI01AD07

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:

9/04/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V222022

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2023

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