

Nobilis Newcavac Emulsion zur Injektion für Hühner

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Newcavac Emulsion zur Injektion für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 50% Protective Dose / 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):QI01AA02

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:

(ID33) 500 Milliliter: Faltschachtel mit 1 Flasche (Polyethylenterephthalat) mit 500 Milliliter

(ID23) 250 Milliliter: Faltschachtel mit 1 Flasche (Polyethylenterephthalat) mit 250 Milliliter

(ID13) 50 Milliliter: Faltschachtel mit 1 Flasche (Polyethylenterephthalat) mit 50 Milliliter

(ID3) 500 Milliliter: Faltschachtel mit 1 Flasche (Glas Typ II) mit 500 Milliliter

(ID2) 250 Milliliter: Faltschachtel mit 1 Flasche (Glas Typ II) mit 250 Milliliter
(ID1) 50 Milliliter: Faltschachtel mit 1 Flasche (Glas Typ II) mit 50 Milliliter

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.02860.01.1

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