

NOBILIS EDS

Nicht
autorisiert

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14,
Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NOBILIS EDS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI01AA

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

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 International B.V.

Zulassungsdatum:

26/06/1982

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/02/2025

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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