

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Zugelassen

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.50 log2 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 log2 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 log2 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Not applicable. no withdrawal period

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Not applicable. no withdrawal period

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

QI01AA13

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Intervet Hellas A.E.

Zulassungsdatum:

11/10/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

34517/12-10-1999/K-0126401

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/10/2007

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