

NOBILIS CAV P4, liofilizat pentru suspensie injectabilă

Εγκεκριμένο

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NOBILIS CAV P4, liofilizat pentru suspensie injectabilă

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με νύγμα πτέρυγας

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με νύγμα πτέρυγας:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/09/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

150123

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/12/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.