

Nobilis OR inac (--) - Emulsion for injection

Μη
εγκεκριμένο

- Ornithobacterium rhinotracheale, serotype A, strain B3263/91, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Nobilis OR inac (--) - Emulsion for injection

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 milligram(s) / 1.00 Φιαλίδιο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QI01AB07

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

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

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

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

,
Κύπρος ,

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

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

,
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

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

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

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

,

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

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

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

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

,
Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

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:

24/01/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

[illegible]

Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

European Commission

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

29/09/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 19/03/2024

Λήψη