

NOBILIS MAREXINE CA126

Μη
εγκεκριμένο

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated),
Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

NOBILIS MAREXINE CA126

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Λετονικά Λιθουανικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Ρουμανικά Φινλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Εναιώρημα και διαλύτης για παρασκευή ενεσίμου εναιώρηματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/07/1986

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

3335 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/02/2023

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

Έγγραφο

Επισήμανση

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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