

NOBILIS ILT, liofilizatas suspensijai ruošti vištoms

No
autorizado

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS ILT, liofilizatas suspensijai ruošti vištoms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitos

Vía de administración:

Vía intraocular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI01AD08

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

6/09/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/09/1881/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/11/2014

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1881.pdf