

Nobilis OR inac WD (--)- Emulsion for injection

Müügiloata

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Nobilis OR inac WD (--)- Emulsion for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Viaal

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

kana

- Not applicable. 0 day Zero days

Subkutaanne:

-

kana

- Not applicable. 0 day Zero days

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AB07

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim

Müügiloa staatus:

Surrendered

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

24/01/2003

Partii vabastamise tootmiskohad:

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.

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.

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/09/2022

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 19/03/2024

[Lae alla](#)