

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000061702>

Nobilis Coryza Suspension for injection

Ei
myönnetty

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain H18, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain Spross, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 083, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Nobilis Coryza Suspension for injection

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Kana

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AB04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Revoked

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

5/10/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

102488

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/01/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

DE/V/0261/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.