

A.E. Vaccine Nobilis Vet. pulver til oral opløsning 1000 E.I.D.

Non
autorisé

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

A.E. Vaccine Nobilis Vet. 1000 E.I.D. pulver til oral opløsning

A.E. Vaccine Nobilis Vet. pulver til oral opløsning 1000 E.I.D.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

MSD Animal Health A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/08/1985

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

09624

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/04/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet