

# Nobilis Coryza Inac

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Nobilis Coryza Inac

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Supkutano

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.00 70% Protective Dose / 0.50 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 70% Protective Dose / 0.50 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 70% Protective Dose / 0.50 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Supkutano:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

- Egg. no withdrawal period nul dagen

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AB04

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet Nederland B.V.

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

16/01/1992

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

### **Nadležno tijelo:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Broj odobrenja:**

REG NL 7144

---

### **Datum promjene statusa odobrenja:**

2/11/2010

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.