

Nobilis Coryza Inac

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nobilis Coryza Inac

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

csirke

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

- Egg. no withdrawal period nul dagen

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AB04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/01/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 7144

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/11/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.