

Nobilis AE-Pox, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Nem
hitelesített

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Fowlpox virus, strain GIBBS, Live

Product identification

Készítmény neve:

Nobilis AE-Pox, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

házipulyka

csirke

Alkalmazás módja:

Szárnyredőbe juttatás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

4.41 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Szárnnyredőbe juttatás:

• **házipulyka**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

• **csirke**

- Meat and offal. 0 day
 - Egg. 0 day
-

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

16/12/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Engedély száma:

97/1280/97-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/12/1997

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064680>