

# Nobilis AE + PD, lyofilisát en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Nobilis AE + PD, lyofilisát en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

csirke

### **Alkalmazás módja:**

Szárnyredőbe juttatás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 0.01 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.80 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Szárnnyredőbe juttatás:

- 

#### **csirke**

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD02

QI01AD12

---

### 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](#)

---

### Elérhető:

Netherlands

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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:**

17/06/1999

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Engedély száma:**

REG NL 3973

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/03/2021

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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 találhatja meg.