

NOBILIS AE+POX

Nem
hitelesített

Λυοφιλοποιημένα σφαιρίδια με
διαλύτη για όρνιθες και
ινδόρνιθες

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

Product identification

Készítmény neve:

NOBILIS AE+POX

NOBILIS AE+POX Λυοφιλοποιημένα σφαιρίδια με διαλύτη για όρνιθες και ινδόρνιθες

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](#)

2.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Por belsőleges szuszpenzióhoz

Withdrawal period by route of administration:

Szárnyredőbe juttatás:

- házipulyka
 - csirke
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD

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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Engedély száma:

CY00047V

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/12/2010

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091623>