

Nobilis TRT inac Emulsion for injection

Heimilað

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobilis TRT inac Emulsion for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Hænsn

Hænsn (unghæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

•

Hænsn (unghæna)

- Egg. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA17

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

24/03/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

PEI.V.03025.01.1

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/01/2009

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0253/001

Þáttökulönd (CMS):

Grikkland Írland Ítalía Holland Portúgal Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.