

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

Atļautas

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (vista)

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 50% aizsardzības deva / 1.00 50% aizsardzības deva

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 nav zināms / 1.00 nav zināms

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 nav zināms / 1.00 nav zināms

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 nav zināms / 1.00 nav zināms

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 nav zināms / 1.00 nav zināms

Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām/infūzijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

-

Vista (vista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

intramuskulārai lietošanai:

-

Vista (vista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AA18

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Poland

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

9/02/2001

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

1118

Atļaujas statusa maiņas datums:

9/02/2001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.