

Nobilis AE-POX

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

Нобилис АЕ-ПОКС

Nobilis AE-POX

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kylling

kalkun

Administrering:

Bruk i vinge

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Bruk i vinge:

- **kylling**

- Slakt. 0 dag

- **kalkun**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BG

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

20/04/2008

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Agency For Food Safety

Godkjenningsnummer:

0022-2031-29.04.2013

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

28/04/2013

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086015>