

Nobilis Coryza Inac

Toegelaten

- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 083, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain H18, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain Spross, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis Coryza Inac

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

•

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

- Egg. no withdrawal period nul dagen

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AB04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Een PET-flacon, à 1000 doses (500 ml), afgesloten met een nitylruubber stop en gecodeerde aluminium felscapsule.

Flacon van hydrolytisch glas (type II, Ph.Eur.), à 500 doses (250 ml), afgesloten met een nitylruubber stop en gecodeerde aluminium felscapsule.

Flacon van hydrolytisch glas (type II, Ph.Eur.), à 1000 doses (500 ml), afgesloten met een nitylruubber stop en gecodeerde aluminium felscapsule.

Een PET-flacon, à 500 doses (250 ml), afgesloten met een nitylruubber stop en gecodeerde aluminium felscapsule.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 7144

Datum toelatingswijziging:

2/11/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents