

Nobilis AE + PD, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis AE + PD, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Toediening in de vleugel

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 0.01 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.80 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in de vleugel:

-

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD02

QI01AD12

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 7 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 50 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 40 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 200 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 20 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 13 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 100 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 10 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Suspendeervloeistof: Glazen (Type II. Ph. Eur.) flacon, à 3 ml, afgesloten met een halogeenbutylrubber stop en een gecodeerde aluminium felscapsule

Lyofilisaat: Glazen injectieflacon (type I, Ph. Eur.) à 500 doses (=5 ml), afgesloten met een rubberstop en een metalen felscapsule

Lyofilisaat: Glazen injectieflacon (type I, Ph. Eur.) à 1000 doses (= 10 ml), afgesloten met een rubberstop en een metalen 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:

17/06/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 3973

Datum toelatingswijziging:

26/03/2021

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

Documenten

Combined File of all Documents