

Nobilis OR inac (--) - Emulsion for injection

Ikke
autorisert

- Ornithobacterium rhinotracheale, serotype A, strain B3263/91, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobilis OR inac (--) - Emulsion for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AB07

Juridisk status for forsyning:

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/01/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

[illegible]

Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/09/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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