

NOBILIS ND+EDS EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Dopuszczony

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NOBILIS ND+EDS EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)
[łotewski](#) [litewski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)
[rumuński](#) [fiński](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA12

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Spain

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/07/1979

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

2733 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/01/2015

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.