

A.E. Vaccine Nobilis Vet. pulver til oral opløsning 1000 E.I.D.

Nieautoryzowany

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143,
Live

Product identification

Nazwa leku:

A.E. Vaccine Nobilis Vet. 1000 E.I.D. pulver til oral opløsning
A.E. Vaccine Nobilis Vet. pulver til oral opløsning 1000 E.I.D.

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Withdrawal period by route of administration:

W wodzie do picia lub w mleku:

- Poultry
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD02

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

MSD Animal Health A/S

Marketing authorisation date:

30/08/1985

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

09624

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/04/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055757>