

Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

Niedopuszczony do obrotu

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Nebulizacja

Podanie śródgałkowe

Podanie donosowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.40 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Nebulizacja:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Podanie śródgałkowe:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Podanie donosowe:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01CD01

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski

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 Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/06/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Organ odpowiedzialny:

Paul-Ehrlich-Institut

Numer pozwolenia:

189a/95

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/03/2021

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

DE/V/0205/001

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.