

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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:

Doskrzydłowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

1.80 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Doskrzydłowo:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD02

QI01AD12

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 włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Netherlands

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Nederland B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/06/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 3973

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/03/2021

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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