

Nobilis AE + POX Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per polli e tacchini

Upoważniony

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

Product identification

Nazwa leku:

Nobilis AE + POX Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per polli e tacchini
Nobilis AE + POX Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per polli e tacchini

Numer pozwolenia:

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

Docelowe gatunki zwierząt:

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

Droga podania:

Doskrzydłowo

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Doskrzydłowo:

- **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

- **Turkey (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD

Status prawny dostawy:

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

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

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

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

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](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

4/02/1991

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

MINSAL

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/12/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983622>