

# Nobilis Newcavac Emulsion zur Injektion für Hühner

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobilis Newcavac Emulsion zur Injektion für Hühner

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

- 

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AA02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/08/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numărul autorizației:**

PEI.V.02860.01.1

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/06/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.