

Nobilis ILT

Autorizat

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis ILT

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare intraoculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraoculară:

- ## Găină

- Carne și organe. 0 zi
- Ou. 0 zi

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD08

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

Disponibil în:

Germany

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

Disponibile numai în Germană

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:

15/01/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

174a/80

Data modificării statusului autorizației:

6/07/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.