

Nobilis Coryza Suspension for injection

Oprávněný

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain H18, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain Spross, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 083, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis Coryza Suspension for injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AB04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Deutschland GmbH

Dátum registrácie lieku:

13/03/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

PEI.V.01765.01.1

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/12/2009

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0261/001

Dotknuté členské štáty:

Taliansko

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.