

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

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Použitie do krídlovej riasy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

1.80 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie do krídlovej riasy:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD02

QI01AD12

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:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)
Dostupné len v [Holandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Nederland B.V.

Dátum registrácie lieku:

17/06/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 3973

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/03/2021

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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