

NOBILIS AE + POX, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOBILIS AE + POX, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (höna)

Kalkon (höna)

Administreringsväg:

Intradermal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intradermal användning:

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Kalkon (höna)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

14/03/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

150250

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/09/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.