

Nobilis Coryza Suspension for injection

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis Coryza Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AB04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

13/03/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.01765.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/12/2009

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0261/001

Berörda medlemsstater:

Italien

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

Dokumenter

Bipacksedel

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

Gemensam fil för alla dokument

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