

Nobilis Reo+IB+G+ND emulsija injekcijām vistām

Разрешен

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Avian reovirus, strains 1733 and 2408, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Reo+IB+G+ND emulsija injekcijām vistām

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле за разплод

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

7.40 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA16

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/11/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/95/0179

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/11/1995

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.