

Nobilis Reo 2177

Разрешен

- Avian reovirus, strain 2177, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Reo 2177

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.10 log10 50% cell culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Подкожно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD10

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

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

24/02/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 9940

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/10/2014

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.