

Nobilis Reo+IB+G+ND

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobilis Reo+IB+G+ND

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling avl/æglæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

14.50 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 dose

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 0 dag

Mitte manustada vaktsiini munevatele kanadele. Mitte kasutada 4 nädala jooksul enne munemisperioodi algust.

Subkutan anvendelse:

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 0 dag

Mitte manustada vaktsiini munevatele kanadele. Mitte kasutada 4 nädala jooksul enne munemisperioodi algust.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA16

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

13/10/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1338

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/10/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.