

Nobilis REO+IB+G+ND vakcina A.U.V.

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobilis REO+IB+G+ND vakcina A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høne

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

13/05/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/05/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet