

NOBILIS REO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Zugelassen

- Avian reovirus, strain 2408, Inactivated
- Avian reovirus, strain 1733, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NOBILIS REO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Legehennen

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Legehennen

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Legehennen

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet

Zulassungsdatum:

4/08/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0087945 5/1994

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/08/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.