

Nobilis Reo 2177

Zugelassen

- Avian reovirus, strain 2177, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Reo 2177

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

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

QI01AD10

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

24/02/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 9940

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/10/2014

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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