

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

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AA16

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

13/05/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/1996

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