

Nobilis Reo inac emulsija injekcijām vistām

Autorizado

- Avian reovirus, strains 1733 and 2408, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis Reo inac emulsija injekcijām vistām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.40 log2 Unidad(es) de ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00

Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponible en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/05/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/03/1558

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/05/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.