

Nobilis Reo+IB+G+ND emulsija injekcijām vistām

Myönnetty

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Avian reovirus, strains 1733 and 2408, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Nobilis Reo+IB+G+ND emulsija injekcijām vistām

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AA16

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/11/1995

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

V/NRP/95/0179

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/11/1995

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.