

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

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (naaras)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Kana (naaras)

- Meat and offal. 0 day

- 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 [Hungarian](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

13/05/1996

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

13/05/1996

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet