

Nobilis Reo+IB+G+ND

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Reo+IB+G+ND

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

50.00 50% Protective Dose / 1.00 dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

Mitte manustada vaktsiini munevatele kanadele. Mitte kasutada 4 nädala jooksul enne munemisperioodi algust.

Voie sous-cutanée:

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

Mitte manustada vaktsiini munevatele kanadele. Mitte kasutada 4 nädala jooksul enne munemisperioodi algust.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AA16

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/10/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1338

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/10/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.