

Nobilis REO 1133 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner

Autorisé

- Avian reovirus, strain S1133, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis REO 1133 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
3.10 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Poulet

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/08/1997

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

158a/95

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/04/2007

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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