

NOBILIS REO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Odobreno

- Avian reovirus, strain 2408, Inactivated
- Avian reovirus, strain 1733, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NOBILIS REO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

Supkutano:

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

France

Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

4/08/1994

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/0087945 5/1994

Datum promjene statusa odobrenja:

4/08/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.