

Nobilis Reo 2177

Odobreno

- Avian reovirus, strain 2177, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Nobilis Reo 2177

Djelatna tvar:

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](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno
Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
3.10 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 0.20 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Supkutano:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD10

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:

Netherlands

Opis paketa:

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u nizozemski

Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [nizozemski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Nederland B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/02/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 9940

Datum promjene statusa odobrenja:

9/10/2014

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.