

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

Engedélyezett

- 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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

házityúk

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

---

### Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

#### házityúk

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA16

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

1000 adag (500 ml) II-es hidrolitikai osztályba sorolt üvegben, nitril gumidugóval fedve és alumínium sapkával zárva, vgy PET palackban, dobozban

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

13/05/1996

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

13/05/1996

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat