

NOBI-VAC REO+IB+G+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Felhatalmazott

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian reovirus, strains 1733 and 2408, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated

Product identification

Készítmény neve:

NOBI-VAC REO+IB+G+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

7.40 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

12.50 log2 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- **csirke**

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

- **csirke**

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA16

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

12/03/1990

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

8516/K2339/12-03-1990/K-0031201

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/09/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983785>