

Nobilis Reo inac

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobilis Reo inac

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Hænsn

- Egg. 0 dagar
- Egg. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Egg. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í pýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/06/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

461a/87

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/04/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.