

NOBILIS REO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS REO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da riproduzione)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in English

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

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Pollo (gallina ovaioia)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Pollo (gallina ovaioia)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/08/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0087945 5/1994

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/08/2009

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.