

Nobilis REO+IB+G+ND, Injekční emulze

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis REO+IB+G+ND, Injekční emulze

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

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

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
 - uova. 0 giorno
-

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

QI01AA16

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Czech

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/01/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/053/95-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2010

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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