

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- carni e frattaglie. 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:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/05/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/05/1996

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