

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

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)/dose

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QI01AA16

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

13/05/1996

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/05/1996

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet