

NOBILIS REO S 1133 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Atļautas

- Avian reovirus, strain S1133, Live

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

NOBILIS REO S 1133 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (dējējvista)

Vista (vienu dienu vecs cālis)

Cālis (vaislas cālis)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

3.10 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Vista (dējējvista)

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

-

Vista (vienu dienu vecs cālis)

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

-

Cālis (vaislas cālis)

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

subkutānai lietošanai:

-

Vista (dējējvista)

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

-

Vista (vienu dienu vecs cālis)

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

-

Cālis (vaislas cālis)

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AD10

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/11/1989

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/2936167 4/1989

Atļaujas statusa maiņas datums:

16/11/2009

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.