

Nobilis Reo+IB+G+ND

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobilis Reo+IB+G+ND

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

avlsskylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.40 log₂ enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log₂ hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

14.50 log₂ virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 50% beskyttende dose / 1.00 dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

avlskylling

- Slakt. 0 dag

Mitte manustada vaktsiini munevatele kanadele. Mitte kasutada 4 nädala jooksul enne munemisperiodi algust.

Subkutan bruk:

-

avlskylling

- Slakt. 0 dag

Mitte manustada vaktsiini munevatele kanadele. Mitte kasutada 4 nädala jooksul enne munemisperiodi algust.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA16

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/10/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1338

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/10/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.