

Nobilis Reo + IB + G + ND

emulsja do wstrzykiwań dla kur

Upoważniony

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

Product identification

Nazwa leku:

Nobilis Reo + IB + G + ND emulsja do wstrzykiwań dla kur

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA06

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Butelki szklane (typ II Ph.Eur) lub z tereftalanu polietylenu (PET), zamykane korkiem z elastomeru nitrylowego i zabezpieczone kodowanym aluminiowym kapslem,

zawierające 1000 dawek szczepionki o pojemności 500 ml.

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

22/03/1995

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0137

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/03/1995

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

Documents

Ulotka dla pacjenta

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059756>