

Nobilis Reo+IB+G+ND

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Reo+IB+G+ND

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 50% Protective Dose / 1.00 dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

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

Podanie podskórne:

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA16

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/10/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1338

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/10/2005

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.