

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

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](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

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](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/05/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/05/1996

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