

Nobilis Reo+IB+G+ND

Ni
pooblaščno

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Avian reovirus, strain 1733, Inactivated
- Avian reovirus, strain 2408, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

Nobilis Reo+IB+G+ND

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

7.40 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

7.40 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Subkutana uporaba:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AA06

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

24/10/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Paul-Ehrlich-Institut

Številka dovoljenja :

91a/94

Datum spremembe statusa dovoljenja:

13/04/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085835>