

# NOBILIS REO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Godkänd

- Avian reovirus, strain 2408, Inactivated
- Avian reovirus, strain 1733, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

NOBILIS REO INAC EMULSION INJECTABLE POUR POULES

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (avelshöns)

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

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

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

- 

**Tamhöns (värphöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

- 

**Tamhöns (avelshöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

**Subkutan användning:**

- 

**Tamhöns (värphöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

- 

**Tamhöns (avelshöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AA04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Frankrike

---

**Tillgänglig i:**

Frankrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet

---

**Godkännandedatum:**

4/08/1994

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkännandenummer:**

FR/V/0087945 5/1994

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/08/2009

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.