

NOBI-VAC REO+IB+G+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ej
godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOBI-VAC REO+IB+G+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA16

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Hellas M.A.E.

Godkännandedatum:

11/03/1990

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

8516/K2339/12-03-1990/K-0031201

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/04/2026

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet