

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

Registrováno

- 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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

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

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

---

### Léková forma:

Injekční emulze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

#### Chicken (hen)

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AA16

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Maďarsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Hungarian](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

**Datum registrace:**

13/05/1996

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

13/05/1996

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)