

Nobilis Reo inac

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis Reo inac

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Huhn

- Egg. 0 Tag
- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(id4) 1x Flasche (Polyethylenterephthalat) in 1x Faltschachtel [500 ml]

(id3) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [500 ml]

(id2) 1x Flasche (Polyethylenterephthalat) in 1x Faltschachtel [250 ml]

(id1) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [250 ml]

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

17/06/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

461a/87

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/04/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085866>