

# Nobilis Reo+IB+G+ND

Nicht  
autorisiert

- 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

### **Name des Arzneimittels:**

Nobilis Reo+IB+G+ND

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

---

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

QI01AA06

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

(id2) 1x Flasche (Polyethylen ) in 1x Faltschachtel [500 ml]

(id1) 1x Flasche (Polyethylen ) 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:**

24/10/1996

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

91a/94

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/04/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

---

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