

# Nobilis Reo 2177

Autorizado

- Avian reovirus, strain 2177, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nobilis Reo 2177

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pollos

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.10 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 0.20 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

**Vía subcutánea:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD10

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)  
Disponible únicamente en [Dutch](#)  
Disponible únicamente en [Dutch](#)  
Disponible únicamente en [Dutch](#)  
Disponible únicamente en [Dutch](#)  
Disponible únicamente en [Dutch](#)  
Disponible únicamente en [Dutch](#)  
Disponible únicamente en [Dutch](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Nederland B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

24/02/2005

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Número de autorización:**

REG NL 9940

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/10/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.