

Nobilis Reo + IB + G + ND

emulsja do wstrzykiwań dla kur

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live
- Avian reovirus, strain 1733, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Nobilis Reo + IB + G + ND emulsja do wstrzykiwań dla kur

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 50% dosis protectora / 0.01 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable y para perfusión

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Gallinas**

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

• **Gallinas**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AA06

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0137

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/03/1995

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

Documents

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059756>