

Nobilis Reo+IB+G+ND

Autorizado

- Avian reovirus, strains 1733 and 2408, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis Reo+IB+G+ND

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.40 log2 Unidad(es) de ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log2 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

14.50 log2 Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 50% dosis protectora / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

Mitte manustada vaktsiini munevatele kanadele. Mitte kasutada 4 nädala jooksul enne munemisperioodi algust.

Vía subcutánea:

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

Mitte manustada vaktsiini munevatele kanadele. Mitte kasutada 4 nädala jooksul enne munemisperioodi algust.

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

QI01AA16

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:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/10/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1338

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/10/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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