

# Nobilis REO+IB+G+ND vakcina A.U.V.

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Nobilis REO+IB+G+ND vakcina A.U.V.

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Hænsn (hæna)

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

---

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)/dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA16

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

## Staða leyfis:

Gilt

---

## Heimilað í:

Ungverjaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í ungverska

---

**Aðrar upplýsingar****Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

13/05/1996

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

13/05/1996

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)