

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (gallina)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

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

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AA16

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Hungarian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/05/1996

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/05/1996

---

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