

# Nobilis Reo+IB+G+ND injekčná emulzia pre kurčatá

Toegelaten

- Avian reovirus, strains 1733 and 2408, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Nobilis Reo+IB+G+ND injekčná emulzia pre kurčatá

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kip

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Kip**

- All relevant tissues. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Kip**

- All relevant tissues. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AA16

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Slowakije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

9/07/1997

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

97/0101/97-S

---

**Datum toelatingswijziging:**

9/07/1997

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.