

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042678>

Nobilis Reo+IB+G+ND emulsija injekcijām vistām

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

Toegelaten

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis Reo+IB+G+ND emulsija injekcijām vistām

Werkzame stof:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

- Fokkippen

Toedieningsweg:

- Intramusculair gebruik
- Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
6.00
log₂ haemagglutination inhibiting unit(s)
/

1.00

unit(s)

- Alleen beschikbaar in Engels

50.00

50% Protective Dose

/

1.00

unit(s)

- Alleen beschikbaar in Engels

14.50

log₂ virus neutralising unit(s)

/

1.00

unit(s)

- Alleen beschikbaar in Engels

7.40

log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s)

/

1.00

unit(s)

Farmaceutische vorm:

- Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

- Intramusculair gebruik
 - Fokkippen
 - Meat and offal
- 0
- day
- Subcutaan gebruik
 - Fokkippen
 - Meat and offal
- 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:

- Letland

Verpakkingsomschrijving:

- Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
- Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

- Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

- 23/11/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

- Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

- Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

- V/NRP/95/0179

Datum toelatingswijziging:

- 23/11/1995

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Productinformatie

Combined File of all Documents

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

[Andere talen \(1\)](#)

Letlands (PDF)

Gepubliceerd op: 3/02/2026

[Downloaden](#)