

# Nobilis Reo 1133

Niet gemachtigd

- Avian reovirus, strain S1133, Live

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Нобилис Рео 1133

Nobilis Reo 1133

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kuikens

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

3.10 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:**

- Kuikens
-

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

:

QI01AD10

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status toelating:**

Surrendered

---

### **Authorised in:**

Bulgarije

---

### **Package description:**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)  
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

---

## **Additional information**

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

8/07/2008

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Toelatingsnummer:**

0022-2054-25.06.2013

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

4/09/2023

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

## Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086953>