

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

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

kylling

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

14.50 log<sub>2</sub> virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log<sub>2</sub> hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log<sub>2</sub> hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.50 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **kylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **kylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AA16

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/07/1997

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

97/0101/97-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/07/1997

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.