

# Nobilis Reo 1133, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Autorizado

- Water for injection
- Avian reovirus, strain S1133, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Nobilis Reo 1133, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
3.10 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /  
1.00 dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via subcutânea:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia Mitte kasutada munevatel lindudel

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD10

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em estónio

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/10/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

1346

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/10/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.