

Nobilis REO+IB+G+ND vacina A.U.V.

Autorizado

- Avian reovirus, strain 2408, Inactivated
- Avian reovirus, strain 1733, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis REO+IB+G+ND vacina A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

7.40 unidade de ensaio imunoenzimático em base logarítmica 2 / 1.00

unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

7.40 unidade de ensaio imunoenzimático em base logarítmica 2 / 1.00

unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

14.50 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

50.00 50% da dose protetora / 1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

6.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 1.00

unidade(s)/dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA16

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em húngaro

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 letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/05/1996

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

13/05/1996

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet