

# Nobilis Reo+IB+G+ND

Neoprávnený

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

## Product identification

### Názov lieku:

Nobilis Reo+IB+G+ND

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

7.40 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

#### Subkutánne použitie:

- 

##### Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA06

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

24/10/1996

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Číslo registrácie:**

91a/94

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/04/2023

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085835>