

# Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Неразрешен

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

**Данни за продукта****Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

•

**пиле**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AA18

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски  
Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

6/10/2004

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

103688

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

31/08/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**DE/V/0209/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.