

# Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

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

Norwegian

---

**Cesta podání:**

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v English

50.00 50% Protective Dose / 1.00 50% Protective Dose

Dostupné pouze v English

1.00 unknown / 1.00 unknown

Dostupné pouze v English

1.00 unknown / 1.00 unknown

Dostupné pouze v English

1.00 unknown / 1.00 unknown

Dostupné pouze v English

1.00 unknown / 1.00 unknown

---

**Léková forma:**

Injekční/infuzní emulze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Subkutánní podání:**

•

**Chicken (hen)**

- Maso. 0 day

**Intramuskulární podání:**

•

**Chicken (hen)**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI01AA18

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Dostupné v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

**Datum registrace:**

9/02/2001

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

**Datum změny stavu registrace:**

9/02/2001

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.