

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Emulsion for injection (water-in-oil)

Registrováno

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND Emulsion for injection (water-in-oil)

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Kuře

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

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

QI01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet (Ireland) Limited

Datum registrace:

24/08/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10996/087/001

Datum změny stavu registrace:

24/08/2000

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0212/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Francie Řecko Irsko Itálie Lucembursko
Nizozemsko Portugalsko Španělsko

Dostupné pouze v Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet