

Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

Zugelassen

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Verfügbar in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

24/01/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/015/00-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/04/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.