

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Küken

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.20 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

14.50 log₂ haemagglutination inhibiting 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](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

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:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

10/03/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2200

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/03/2014

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.

Package Leaflet and Labelling

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