

NOBILIS RT+IBmulti+G+ND, injekciné emulsija vištoms

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, injekciné emulsija vištoms

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 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:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

23/04/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/03/1555/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/06/2023

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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