

NOBILIS RT + IBmulti + ND + EDS

Εξουσιοδοτημένο

- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

NOBILIS RT + IBmulti + ND + EDS

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Withdrawal period by route of administration:

Υποδόρια χρήση:

- Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ενδομυϊκή χρήση:

- Κοτόπουλο αναπαραγωγής
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AA18

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

20/04/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός άδειας:

120265

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

21/03/2024

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054936>