

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 50% dosis protectora / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

14.50 log2 Unidad(es) de neutralización de virus / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

9.50 log2 Unidad(es) de ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.50

Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log2 Unidad(es) de neutralización de virus / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log2 Unidad(es) de neutralización de virus / 0.50 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Fecha de autorización de comercialización:

20/08/2024

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

B1-867

Comercio paralelo en referencia a:

[600000096334](#)

Comercio paralelo de:

[600000042335](#)

Distribuidor mayorista de origen:

Vetmarket SIA

Distribuidor mayorista de destino:

Vetmarket UAB

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet