

Nobilis RT+IB multi+G+ND vaccina A.U.V.

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis RT+IB multi+G+ND vaccina A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

14.50 log₂ Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

9.50 log₂ Unidad(es) de ensayo de inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00

Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log₂ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log₂ Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Gallinas

- Meat and offal. 4 Semana(s)

Vía subcutánea:

-

Gallinas

- Meat and offal. 4 Semana(s)

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:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

4/12/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/12/2001

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