

NOBILIS RT + IB MULTI + G + ND

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, 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
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS RT + IB MULTI + G + ND

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

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](#)

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

Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log2/Mililitro / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log2/Mililitro / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat. 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:

Chipre

Disponible en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00048V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/11/2012

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.