

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsija injekcijām vistām

Suspensio

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsija injekcijām vistām

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](#)

6.50 log₂ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 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

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

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

QI01AA18

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Suspendido

Autorizado en:

Letonia

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

30/03/2021

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/I/21/0024

Comercio paralelo en referencia a:

[600000062115](#)

Comercio paralelo de:

[600000062129](#)

Distribuidor mayorista de origen:

Agri Health Limited

Distribuidor mayorista de destino:

Vetmarket SIA

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