

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Autorizado

- 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 emulsion for injection for chickens

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

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:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

12/01/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

83917/24-11-2009/K-0156301

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/11/2009

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0209/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia
Grecia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Portugal
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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