

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

Volitatud

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

kana

- liha ja söödavad koed. 0 day

- Egg. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI01AA18

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Hispaania

Saadaval:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Müügiloa kuupäev:

9/12/2004

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

1605 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/12/2004

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0209/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Kreeka Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Portugal Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.