

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Emulsion for injection (water-in-oil)

Volitatud

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, 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+G+ND Emulsion for injection (water-in-oil)

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](#)

14.50 log₂ virus neutralising 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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI01AA06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Holland

Saadaval:

Holland

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:

Intervet Nederland B.V.

Müügiloa kuupäev:

8/07/2009

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Müügiloa number:

REG NL 9707

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/02/2022

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0212/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Taani Prantsusmaa Kreeka Iirimaa Itaalia 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.