

Nobilis RT+IBmulti+G+ND Emulsion for injection (water-in-oil)

Ei
myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND Emulsion for injection (water-in-oil)

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä English

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Kana

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AA06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/04/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

103074

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

6/11/2025

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

DE/V/0212/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.