

NOBILIS RT REPRO EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBILIS RT REPRO EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/06/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9652212 5/2000

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/06/2010

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0212/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark France Grèce Irlande Italie Luxembourg
Pays-Bas Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 30/04/2024

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage