

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

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain BC14, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS, Injekční emulze

Substance active:

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

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.70 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.46 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• Poulet

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

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

QI01AA18

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Tchéquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/127/04-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/07/2004

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0209/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Estonie France Grèce
Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089266>