

Nobilis RT Inac, emulzija za injekciju, za kokoši i purane

Odobreno

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Nobilis RT Inac, emulzija za injekciju, za kokoši i purane

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

10.00 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey (poult for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA17

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Dostupan u:

Hrvatska

Opis paketa:

Kutija s višedoznom bočicom izrađenom iz polietilen tereftalata (PET) zapremine 500 mL (1000 doza) zatvorena čepom od nitrilne gume.

Kutija s višedoznom bočicom izrađenom iz polietilen tereftalata (PET) zapremine 250 mL (500 doza) zatvorena čepom od nitrilne gume.

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/11/2015

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/20-01/639

Datum promjene statusa odobrenja:

3/06/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka