

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

Nem
engedélyezett

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

csirke

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

2/04/2001

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health And Social Security

Engedély száma:

V 817/00/06/0645

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/04/2001

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:DE/V/0212/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.