

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

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA18

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/12/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

1605 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/12/2004

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0209/001

Pátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Frakkland
Grikkland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Portúgal Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.