

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Emulsion for injection (water-in-oil)

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

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 stjórnslu:

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

14.50 log₂ virus neutralising 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

24/08/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/087/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/08/2000

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0212/001

Páttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Frakkland Grikkland Írland Ítalía Lúxemborg
Holland Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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