

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 1.00 dose protettiva al 50%

Disponibile solo in [English](#)

1.00 non noto / 1.00 non noto

Disponibile solo in [English](#)

1.00 non noto / 1.00 non noto

Disponibile solo in [English](#)

1.00 non noto / 1.00 non noto

Disponibile solo in [English](#)

1.00 non noto / 1.00 non noto

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile/per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AA18

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/02/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

1118

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/02/2001

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.