

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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:

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/08/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V265876

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/08/2004

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:DE/V/0209/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Grecia Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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.