

NOBILIS RT+IBmulti+G+ND, injekciné emulsija vištoms

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS RT+IBmulti+G+ND, injekciné emulsija vištoms

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 (pollo da riproduzione)

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](#)

14.50 log₂ virus neutralising 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:

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/04/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/03/1555/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/06/2023

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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