

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

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 Emulsion for injection (water-in-oil)

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](#)

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:**

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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:

MSD Animal Health Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/07/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

661/00 DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/07/2000

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0212/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Francia Grecia Irlanda Italia 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