

Nobilis RT + IB multi + G + ND emulsja do wstrzykiwań dla kur

Registruotas

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Nobilis RT + IB multi + G + ND emulsja do wstrzykiwań dla kur

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Nežinomas / 1.00 Nežinomas

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Nežinomas / 1.00 Nežinomas

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Nežinomas / 1.00 Nežinomas

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Nežinomas / 1.00 Nežinomas

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 50% Protective Dose

Vaisto forma:

Injekcinė ar infuzinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Poland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

9/02/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos numeris:

1131

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/02/2001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.