

Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

Leisti į raumenis:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Kiaušinis. 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](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Czechia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

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:

24/01/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

97/015/00-C

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/04/2014

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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