

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

Nav
atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cālis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 50% aizsardzības deva / 0.50 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

14.50 log₂ vīrusu neitralizēšanas vienība(s) / 0.50 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

9.50 log₂ cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 0.50 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

4.00 log₂ vīrusu neitralizēšanas vienība(s) / 0.50 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

5.50 log₂ vīrusu neitralizēšanas vienība(s) / 0.50 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Ola. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

24/04/2000

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

103074

Atļaujas statusa maiņas datums:

6/11/2025

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

DE/V/0212/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.