

NOBILIS RT + IBmulti + G + ND

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

NOBILIS RT + IBmulti + G + ND

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Użu għal ġol-muskoli

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

14.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AA06

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Romania

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

5/05/2009

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Awtorità responsabli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

140152

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

9/12/2024

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.