

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA18

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Beschikbaar in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Letlands

Alleen beschikbaar in Letlands

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

31/05/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/MRP/15/0010

Datum toelatingswijziging:

31/05/2015

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0209/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk
Griekenland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Portugal
Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.