

Nobilis RT+IB multi+G+ND vaccina A.U.V.

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobilis RT+IB multi+G+ND vaccina A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høne

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

14.50 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.50 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

høne

- Slakt. 4 uke

Subkutan bruk:

-

høne

- Slakt. 4 uke

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/12/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/12/2001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet