

NOBILIS RT+IBmulti+G+ND, injekciné emulsija vištoms

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NOBILIS RT+IBmulti+G+ND, injekciné emulsija vištoms

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/08/2024

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

B1-867

Import równoległy w odniesieniu do:

[600000096334](#)

Import równoległy produktu:

[600000042335](#)

Hurtownik pochodzenia:

Vetmarket SIA

Hurtownik przeznaczenia:

Vetmarket UAB

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet