

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

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](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#)

islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 50% Protective Dose / 1.00 50% Protective Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unknown / 1.00 unknown

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unknown / 1.00 unknown

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unknown / 1.00 unknown

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unknown / 1.00 unknown

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Podanie domięśniowe:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA18

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](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Butelka z polietylenu tereftalan polietylenu zamykana korkiem z elastomeru nitrylowego i zabezpieczona kodowanym, zawierające 500 dawek szczepionki (250 ml produktu)

Butelki z polietylenu tereftalan polietylenu zamykane korkiem z elastomeru nitrylowego i zabezpieczone kodowanym, zawierające 1000 dawek szczepionki (500 ml produktu)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/02/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1118

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/02/2001

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

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego