

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

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 50% da dose protetora / 1.00 50% da dose protetora

Disponível apenas em inglês

1.00 unknown / 1.00 unknown

Disponível apenas em inglês

1.00 unknown / 1.00 unknown

Disponível apenas em inglês

1.00 unknown / 1.00 unknown

Disponível apenas em inglês

1.00 unknown / 1.00 unknown

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável ou para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

Via intramuscular:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA18

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Disponibilidade:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/02/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1118

Data da alteração do estado de autorização:

9/02/2001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.