

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Emulsion for injection (water-in-oil)

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND Emulsion for injection (water-in-oil)

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](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 50% da dose protetora / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

14.50 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

9.50 unidade de ensaio imunoenzimático em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

4.00 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.50 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/07/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 9707

Data da alteração do estado de autorização:

8/02/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0212/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca França Grécia Irlanda Itália Luxemburgo
Países Baixos Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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.