

# Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, 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+ND+EDS emulsion for injection for chickens

### **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](#)

6.50 unidade(s) de inibição da hemaglutinação 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):**

QI01AA18

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Disponibilidade:**

Lituânia

---

**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 International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/04/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/15/2278/001-002

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/05/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0209/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França  
Grécia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Portugal  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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