

Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

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 subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5.50 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

4.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

4.00 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

9.50 unidade de ensaio imunoenzimático em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

14.50 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

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

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

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:

República Checa

Disponibilidade:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

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:

24/01/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/015/00-C

Data da alteração do estado de autorização:

25/04/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

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.