

# Nobilis RT+IB multi+G+ND vaccina A.U.V.

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Nobilis RT+IB multi+G+ND vaccina A.U.V.

### **Substância ativa:**

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 intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

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

Disponível apenas em inglês

9.50 unidade de ensaio imunoenzimático em base logarítmica 2 / 1.00

unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

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

unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 4 semana

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 4 semana

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AA06

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Disponibilidade:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em húngaro

---

## 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:**

4/12/2001

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

4/12/2001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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