

NOBILIS RT+IBmulti+G+ND, injekciné emulsija vištoms

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, injekciné emulsija vištoms

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 (for reproduction)

- Meat and offal. 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:

Lituânia

Disponibilidade:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [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/2/03/1555/001-002

Data da alteração do estado de autorização:

5/06/2023

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.