

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsão injetável para galinhas

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 emulsão injetável para galinhas

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:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

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:

MSD Animal Health Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/07/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

R733/04 DGV

Data da alteração do estado de autorização:

15/05/2024

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

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 4/06/2024

[Descarregar](#)