

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

Autorizat

- 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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

9.50 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

- 

#### Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA18

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Informații suplimentare****Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

25/06/2023

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numărul autorizației:**

CY00872V

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/06/2023

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)

[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0209/001

---

**State membre interesate:**



Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.