

# Nobilis RT + IB multi + G + ND emulsja do wstrzykiwań dla kur

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobilis RT + IB multi + G + ND emulsja do wstrzykiwań dla kur

### 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 (femelă adultă)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 unknown / 1.00 unknown

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 unknown / 1.00 unknown

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 unknown / 1.00 unknown

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 unknown / 1.00 unknown

Disponibile numai în [Engleză](#)  
50.00 50% Protective Dose / 1.00 50% Protective Dose

---

### Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă/perfuzabilă

---

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

#### Administrare intramusculară:

- 

#### Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QI01AA06

---

### 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](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Disponibil în:

Poland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/02/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

1131

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/02/2001

---

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

## Documente

### Etichetarea

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

### Prospectul

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

### Rezumatul caracteristicilor produsului

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