

# Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

### 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 subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

9.50 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Doză

---

### **Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

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

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 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](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Czechia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/01/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

97/015/00-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/04/2014

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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.

Etichetarea

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