

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000098410>

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

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 (pui de găină)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.20 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

14.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

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:

Bulgaria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

10/03/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2200

Data modificării statusului autorizației:

10/03/2014

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.

Package Leaflet and Labelling

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