

Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām

Oprávnený

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Dostupné v:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

14/02/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/03/1535

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/02/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.