

Nobilis RT+IBmulti+G+ND Emulsion for injection (water-in-oil)

Neoprávnený

- 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 Emulsion for injection (water-in-oil)

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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.46 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.00 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.25 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.86 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA06

Právny stav dodávky:

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

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

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

2/04/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V222004

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/02/2024

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:DE/V/0212/001

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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