

Nobilis RT+Ibmulti+G+ND, emulzija za injekciju, za kokoši

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis RT+Ibmulti+G+ND, emulzija za injekciju, za kokoši

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 [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#)
[Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

14.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 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:

Valid

Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

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](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Dátum registrácie lieku:

23/07/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/18-01/333

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/06/2024

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.