

Nobilis RT+IB multi+G+ND vakcína A.U.V.

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis RT+IB multi+G+ND vakcína A.U.V.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 4 week

Subkutánne použitie:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 4 week

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Maďarsko

Dostupné v:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v Maďarsky

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:

4/12/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/12/2001

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