

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Emulsion for injection (water-in-oil)

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Tillgänglig i:
Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:
Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:
Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:
Intervet Nederland B.V.

Godkännandedatum:
8/07/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:
Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:
Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:
REG NL 9707

Datum för ändring av godkännandestatus:
8/02/2022

Referensmedlemsstat:
Tyskland

Procedurnummer:
DE/V/0212/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Frankrike Grekland Irland Italien Luxemburg
Nederländerna Portugal Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.