

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS Vet. injektionsvätska, emulsion

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](#)

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting 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):

QI01AA18

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

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 International B.V.

Godkännandedatum:

9/08/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

66378

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/08/2022

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0209/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike
Grekland Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Portugal

Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Produktresumé

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