

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:

Danmark

Tillgänglig 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:

2/11/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

36141

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/11/2004

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

Produktresumé

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