

## Nobilis RT + IBmulti + G + ND

Registrováno

- 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

### Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Nobilis RT + IBmulti + G + ND

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kuře

---

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

9.50 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční emulze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

#### Kuře

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AA06

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

**Datum registrace:**

27/04/2000

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registrační číslo:**

Vm 06376/3012

---

**Datum změny stavu registrace:**

20/06/2024

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0212/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Dánsko Francie Řecko Irsko Itálie Lucembursko  
Nizozemsko Portugalsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.