

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

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 Emulsion for injection (water-in-oil)

---

### 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:**

Řecko

---

**Dostupné v:**

Řecko

---

**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:**

17/09/2000

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Registrační číslo:**

83916/24-11-2009/K-0137101

---

**Datum změny stavu registrace:**

23/11/2009

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0212/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Dánsko Francie Řecko Irsko Itálie Lucembursko  
Nizozemsko Portugalsko Španelsko

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.

Příbalová informace

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