

# Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām

Autoriseret

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kylling avl/æglæg

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

9.50 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 unit(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA06

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Latvia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

14/02/2003

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V/NRP/03/1535

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/02/2003

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.