

## NOBILIS RT + IBmulti + ND + EDS

Autoriseret

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

### Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

NOBILIS RT + IBmulti + ND + EDS

---

**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:**

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

---

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

QI01AA18

---

### 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](#) [Lithuanian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Tilgængelig i:

Romania

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

20/04/2006

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

120265

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/03/2024

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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