

# Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, 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 + IB Multi + ND + EDS emulsja do wstrzykiwań dla kur

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høne

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 50% Protective Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 unknown / 1.00 unknown

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 unknown / 1.00 unknown

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 unknown / 1.00 unknown

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 unknown / 1.00 unknown

---

### **Lægemiddelform:**

Injektions-/infusionsvæske, emulsion

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Høne**

- Meat and offal. 0 dag

#### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Høne**

- Meat and offal. 0 dag

---

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

---

**Tilgængelig i:**

Poland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

9/02/2001

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1118

---

## Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/02/2001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Indlægsseddel

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

Etikettering

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

Produktresumé

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