

## Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Autoriseret

- 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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kylling

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

# Produktoplysninger

## Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

4.20 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

14.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

## Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

---

## 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:

Bulgaria

---

## Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

10/03/2014

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

0022-2200

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/03/2014

---

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.

## Package Leaflet and Labelling

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