

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

Ei  
myönnetty

- 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

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

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

---

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

### Kohde-eläinlajit:

Kana

---

**Antoreitti:**

Lihakseen

---

**Valmistetiedot****Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä English

2.46 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

2.00 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

3.25 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

3.86 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, emulsio

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Lihakseen:**

- 

**Kana**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI01AA06

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Intervet International B.V.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

2/04/2001

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Intervet International B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Myyntilupanumero:**

BE-V222004

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

13/02/2024

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

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

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.