

# Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Ei  
myönnetty

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, 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

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

---

### 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

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

5.50 log<sub>2</sub> virus neutralising 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:**

QI01AA18

---

**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:**

6/10/2004

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Intervet International B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Ministry Of Health

---

**Myyntilupanumero:**

103688

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

31/08/2023

---

**Viitejäsenvaltio:**

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

---

**Prosessinumero:**

DE/V/0209/001

---

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

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

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