

# NOBILIS RT+IBmulti+G+ND, injekciné emulsija vištoms

Odobreno

- 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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

NOBILIS RT+IBmulti+G+ND, injekciné emulsija vištoms

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Dostupan samo u [engleski](#)

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

---

### Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA06

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Lithuania

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

23/04/2003

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

State Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

LT/2/03/1555/001-002

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

5/06/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.