

# Nobilis RT+IBmulti+G+ND

## Emulsion for injection (water-in-oil)

Autorizzato

- 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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

**Informazioni sul prodotto****Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AA06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Disponibile in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/07/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 9707

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/02/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0212/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Francia Grecia Irlanda Italia Lussemburgo  
Paesi Bassi Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.