

File downloaded on 2026-05-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000098410>

## Nobilis RT+IBmulti+G+ND

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

---

**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:**

Pollo (pulcino)

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **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:**

Bulgaria

---

### **Disponibile in:**

Bulgaria

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

10/03/2014

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2200

---

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

10/03/2014

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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