

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000084872>

# Nobilis RT+IB multi+G+ND vakcina A.U.V.

Registruotas

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Nobilis RT+IB multi+G+ND vakcina A.U.V.

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Višta

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 savaitės

#### **Leisti po oda:**

- 

#### **Višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 savaitės

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI01AA06

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### **Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Hungary

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Vengrų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

4/12/2001

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

4/12/2001

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)