

# Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām

Awtorizzat

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu għal ġol-muskoli:

- 

#### Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AA06

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Latvia

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Intervet International B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

14/02/2003

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Intervet International B.V.

---

**Awtorità responsabbli:**

Food And Veterinary Service

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

V/NRP/03/1535

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

16/02/2003

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.