

# Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Mhux  
awtorizzat

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, 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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu għal ġol-muskoli

---

**Detalji tal-prodott****Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

6.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

---

**Forma farmaċewtika:**

Emulsjoni għall-injezzjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****Użu għal ġol-muskoli:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

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

QI01AA18

---

**Status legali tal-provvista:**

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

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Awtorizzat fi:**

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

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

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

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

---

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

Intervet International B.V.

---

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

6/10/2004

---

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

Intervet International B.V.

---

**Awtorità responsabbli:**

Ministry Of Health

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

103688

---

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

31/08/2023

---

**Stat Membru ta' referenza:**

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

---

**Numru tal-proċedura:**DE/V/0209/001

---

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.