

# NOBILIS RT + IBmulti + G + ND

Autorisert

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

## Product identification

### Legemidlets navn:

NOBILIS RT + IBmulti + G + ND

---

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### Dyrearter:

avlsskylling

---

### Administrering:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

---

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

14.00 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 50% beskyttende dose / 0.50 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

5.50 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.00 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

9.50 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.50 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subkutan bruk:**

- avlskylling

#### **Intramuskulær bruk:**

- avlskylling
- 

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AA06

---

### **Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Authorised in:**

RO

---

### **Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [Romanian](#)

Tilgjengelig bare i Romanian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Tilgjengelig bare i English

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

5/05/2009

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

140152

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

24/07/2014

---

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

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055407>