

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

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Fokkippen

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Fokkippen**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AA06

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Letland

---

**Beschikbaar in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

14/02/2003

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

V/NRP/03/1535

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/02/2003

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.