

NOBILIS RT + IBmulti + ND + EDS

Toegelaten

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS RT + IBmulti + ND + EDS

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:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA18

Afleverstatus:

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

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

20/04/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

120265

Datum toelatingswijziging:

21/03/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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