

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS Emulsie voor injectie

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis RT + IB Multi + ND + EDS Emulsie voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

9.50 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay 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](#)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

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:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/08/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V265876

Datum toelatingswijziging:

16/08/2004

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk
Griekenland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Portugal
Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

Combined File of all Documents

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