

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

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Nobilis RT+IBmulti+G+ND emulsija injekcijām vistām

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

avlsskylling

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.50 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.50 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

14.50 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 50% beskyttende dose / 1.00 enhet(er)

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

#### avlsskylling

- Slakt. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

#### (ATCvet):

QI01AA06

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

LV

---

### Tilgjengelig i:

LV

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/02/2003

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/NRP/03/1535

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/02/2003

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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