

# Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Nobilis RT+IBmulti+ND+EDS emulsion for injection for chickens

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

kylling

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 50% beskyttende dose / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.50 log<sub>2</sub> hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.50 log<sub>2</sub> enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log<sub>2</sub> virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.50 log<sub>2</sub> virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

#### kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

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

QI01AA18

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

EE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/05/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

1904

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/05/2015

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0209/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ DK EE FR EL Irland IT LV LT LU NL PT ES

---

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

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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