

# Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

Autorisert

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Nobilis RT + IBmulti + G + ND, Injekční emulze

### 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:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.50 log<sub>2</sub> virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log<sub>2</sub> hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log<sub>2</sub> virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.50 log<sub>2</sub> enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

14.50 log<sub>2</sub> virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Subkutan bruk:

- 

#### kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

#### Intramuskulær bruk:

- 

#### kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 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:**

CZ

---

**Tilgjengelig i:**

CZ

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/01/2000

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

97/015/00-C

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/04/2014

---

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.

Package Leaflet

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

Labelling

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