

File downloaded on 2026-05-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000095721>

NOBILIS RT + IB MULTI + G + ND

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, 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
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOBILIS RT + IB MULTI + G + ND

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](#)

9.50 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log2/milliliter / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.50 log2/milliliter / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

14.50 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kylling

- Egg. 0 dag

- Kjøtt. 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:

Kypros

Tilgjengelig i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad (Artikkel 8(3) i Direktiv 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00048V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/11/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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