

## NOBILIS RT + IBmulti + ND + EDS

Autorizat

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

NOBILIS RT + IBmulti + ND + EDS

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Găină (pentru reproducție)

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

9.50 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.50 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AA18

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

România

---

### **Disponibil în:**

România

---

### **Descrierea ambalajului:**

Cutie x 12 flacoane (PET) x 1000 doze (500 ml)

Cutie x 1 flacon (PET) x 1000 doze (500 ml)

Cutie x 12 flacoane (PET) x 500 doze (250 ml)

Cutie x 1 flacon (PET) x 500 doze (250 ml)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/04/2006

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

120265

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/03/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului