

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

Oprávněný

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain BC14, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

## Product identification

### Názov lieku:

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

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.46 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.00 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.25 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.70 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA18

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

5/05/2015

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Číslo registrácie:**

1904

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/05/2015

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0209/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Grécko  
Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Portugalsko  
Španielsko Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062121>