

# Nobilis RT+IB multi+G+ND vakcina A.U.V.

Ima dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Nobilis RT+IB multi+G+ND vakcina A.U.V.

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v [English](#)

9.50 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

---

### **Farmacevtska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 4 week

#### **Subkutana uporaba:**

- 

#### **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 4 week

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AA06

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Hungary

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Hungarian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

4/12/2001

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

4/12/2001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)