

# Nobilis RT+IBmulti+G+ND

## Emulsion for injection (water-in-oil)

Ej  
godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND Emulsion for injection (water-in-oil)

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AA06

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Övergiven

---

### **Godkänd i:**

Luxemburg

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

2/04/2001

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Godkännandenummer:**

V 817/00/06/0645

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/04/2001

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0212/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.