

# Nobilis RT+IBmulti+G+ND

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Nobilis RT+IBmulti+G+ND

### 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 (kyckling)

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

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

Finns tillgänglig endast på engelska

4.20 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

14.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

5.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

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

QI01AA06

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Bulgarien

---

### **Tillgänglig i:**

Bulgarien

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

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

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

10/03/2014

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandenummer:**

0022-2200

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

10/03/2014

---

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.

Bipacksedel och märkning

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