

Nobilis IBmulti+ND+EDS

Emulsion for injection (water-in-oil)

Неоторизиран

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

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

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

Nobilis IB multi + ND + EDS Emulsie voor injectie

Nobilis IB multi + ND + EDS Emulsion injectable

Nobilis IB multi + ND + EDS Emulsion zur Injektion

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пиле за разплод

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

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

Налично само на [English](#)

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

Налично само на [English](#)

2.70 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

2.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- **пиле за разплод**

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA13

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/12/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/07/2023

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

DE/V/0225/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062213>