

Nobilis IB+ND+EDS injekčná emulzia pre kurčatá

Autorisiert

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis IB+ND+EDS injekčná emulzia pre kurčatá

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

• **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 day
zero days

• **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Alle Zielgewebe. 0 day
zero days

intramuskuläre Anwendung:

• **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 day
zero days

• **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Alle Zielgewebe. 0 day
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA13

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/326/91-C/S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/12/1994

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038280>