

# Nobilis IBmulti + ND

Autorisiert

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Nobilis IBmulti + ND

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Huhn

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

16.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)  
45.20 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

**subkutane Anwendung:**

• **Huhn**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

---

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

QI01AA10

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Niederlande

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

19/01/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.  
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 7456

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/12/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000059135>