

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

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

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

Zieltierart(en):

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- **Huhn, zur Zucht**

- Egg. 0 day

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:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

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:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

38233

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/01/2006

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0225/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Frankreich Irland Luxemburg Schweden

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

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/600000062212>