

# Nobilis IBmulti+ND+EDS

## Emulsion for injection (water-in-oil)

Nicht  
autorisiert

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 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 Injektionsvätska, 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 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

2.70 log<sub>10</sub> 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 Tag

---

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

QI01AA13

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Authorised in:**

Schweden

---

### **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:**

12/01/2007

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

22804

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/06/2024

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

### **Verfahrensnummer:**

DE/V/0225/001

---

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

## Documents

### Packungsbeilage

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

### 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/600000062224>