

# Nobilis IBmulti+ND+EDS

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

Εξουσιοδοτημένο

- 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

### Όνομασία φαρμάκου:

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

Nobilis IB Multi+ND+EDS

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

---

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

---

## Product details

### **Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.70 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο γαλάκτωμα

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Υποδόρια χρήση:**

- Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Egg. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QI01AA13

---

### **Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

### **Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

12/11/1998

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Αριθμός άδειας:**

206a/95

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

18/02/2008

---

### **Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Αριθμός διαδικασίας:**

DE/V/0225/001

---

### **Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062220>