

Nobilis IBmulti+ND+EDS

Emulsion for injection (water-in-oil)

Ei
valtuutettu

- 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

Lääkkeen nimi:

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

Nobilis IBmulti-ND-EDS Injektionsvätska, emulsion

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Antoreitti:

Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

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

Saatavissa vain [English](#)

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

Saatavissa vain [English](#)

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

Saatavissa vain [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Withdrawal period by route of administration:

Ihon alle:

- **Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)**

- Egg. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI01AA13

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Surrendered

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

12/01/2007

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastuullinen viranomainen:

Swedish Medical Products Agency

Myyntiluvan numero:

22804

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

18/06/2024

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Menettelyn numero:

DE/V/0225/001

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

Documents

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062224>