

# Nobilis IB Multi vet.

## Injektionsvätska, emulsion

Autorisé

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nobilis IB Multi vet. Injektionsvätska, emulsion

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
5.50 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD07

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/12/1998

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

Pfizer Health AB

Oriola Sweden AB

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

13518

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/12/1998

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.