

Nobilis IBmulti + G + ND

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

Nobilis IBmulti + G + ND

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

23170.40 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
16.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
45.20 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Poulet**

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

Voie sous-cutanée:

• **Poulet**

- Viande et abats. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

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

QI01AA08

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pays-Bas

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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 Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 7476

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/03/2012

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059136>