

Nobilis IBmulti + ND+ EDS

Autorisé

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain BC14, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

Nobilis IBmulti + ND+ EDS

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Anglais](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)
- Chicken (chick, for replacement)

Voie sous-cutanée:

- Chicken (chick, for replacement)
 - Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)
-

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

QI01AA13

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

16/04/2010

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorité responsable:

BFSA

Numéro de l'autorisation:

0022-2437/09.12.2014

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/12/2014

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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/600000086082>