

Nobilis IBmulti + ND

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Nobilis IBmulti + ND

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

16.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
45.20 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen
- Egg. no withdrawal period Nul dagen

Supkutano:

• **Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen
 - Egg. no withdrawal period Nul dagen
-

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AA10

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

19/01/1994

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 7456

Datum promjene statusa odobrenja:

24/12/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059135>