

Nobilis IBmulti + ND

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobilis IBmulti + ND

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• polli

- carne e visceri. no withdrawal period Nul dagen

- uova. no withdrawal period Nul dagen

Uso sottocutaneo:

• polli

- carne e visceri. no withdrawal period Nul dagen

- uova. no withdrawal period Nul dagen

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AA10

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

19/01/1994

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 7456

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/12/2013

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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