

# Nobilis IB+ND+EDS vakcina A.U.V.

Autorizzato

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

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Nobilis IB+ND+EDS vakcina A.U.V.

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unità / dose

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **Pollo (gallina)**

- carne e visceri. 0 giorno

- carne e visceri. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

• **Pollo (gallina)**

- carne e visceri. 0 giorno

- carne e visceri. 0 giorno

---

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

QI01AA13

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/09/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084891>