

## Nobilis IB+ND+EDS

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Nobilis IB+ND+EDS

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

polli

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**polli**

- uova. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**polli**

- uova. 0 giorno

---

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

QI01AA13

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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 Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/11/1996

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

492a/93

---

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

1/06/2011

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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