

# Nobilis IBmulti + ND+ EDS

Autorizzato

- 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

### Denominazione del medicinale:

Nobilis IBmulti + ND+ EDS

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

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

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

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

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso intramuscolare:**

- Pollo (pollatra per ovoproduzione)
- Chicken (chick, for replacement)

#### **Uso sottocutaneo:**

- Chicken (chick, for replacement)
  - Pollo (pollatra per ovoproduzione)
- 

### **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:**

Bulgaria

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

16/04/2010

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autorità responsabile:**

BFSA

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2437/09.12.2014

---

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

9/12/2014

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086082>