

Nobilis IBmulti+ND+EDS

Emulsion for injection (water-in-oil)

Neautorizuotas

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain BC14, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Nobilis IBmulti+ND+EDS Emulsion for injection (water-in-oil)

Nobilis IBmulti-ND-EDS Injektionsvätska, emulsion

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veislinis viščiukas)

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

2.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

2.70 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

2.00 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

2.46 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

- Veislinis viščiukas)**

- Egg. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AA13

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

12/01/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atsakinga institucija:

Swedish Medical Products Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

22804

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/06/2024

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0225/001

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

Documents

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062224>