

Nobilis IB Multi vet.

Injektionsväska, emulsion

Geautoriseerd

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis IB Multi vet. Injektionsväska, emulsion

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Kip**

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

• **Kip**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Zweden

Package description:

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

4/12/1998

Productielocaties partijvrijgifte:

Intervet International B.V.

Pfizer Health AB

Oriola Sweden AB

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

13518

Wijzigingsdatum status toelating:

4/12/1998

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053470>