

Nobilis IBmulti + G + ND

Upoważniony

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

Nobilis IBmulti + G + ND

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
23170.40 unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w Angielski
16.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w Angielski
45.20 unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w Angielski
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

• Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

Podanie podskórne:

• Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA08

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

28/02/1994

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 7476

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/03/2012

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

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059136>