

Nobilis IBmulti + ND

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis IBmulti + ND

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

• Găină

- Carne și organe. no withdrawal period Nul dagen

- Ou. no withdrawal period Nul dagen

Administrare subcutanată:

• Găină

- Carne și organe. no withdrawal period Nul dagen

- Ou. no withdrawal period Nul dagen

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA10

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

19/01/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 7456

Data modificării statusului autorizației:

24/12/2013

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059135>