

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

Autorizat

- 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

### Denumirea medicamentului:

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

Nobilis IB Multi+ND+EDS

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Găină (pentru reproducție)

---

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

---

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

2.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

2.70 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

2.00 virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

2.46 virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

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

#### **Administrare subcutanată:**

##### **. Găină (pentru reproducție)**

- Ou. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AA13

---

### **Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Authorised in:**

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

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

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

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

### **Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Numărul autorizației:**

206a/95

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

18/02/2008

---

### **Statul membru de referință:**

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

---

### **Numărul procedurii:**

DE/V/0225/001

---

### **State membre interesate:**

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

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

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

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

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

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

---

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

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062220>