

# Nobilis IBmulti+ND+EDS

Oprávněný

## Emulsion for injection (water-in-oil)

- 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

### Názov lieku:

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

NOBILIS IBMULTI + ND + EDS

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Subkutánne použitie:

- **Chicken (for reproduction)**

- Egg. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA13

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet

---

### **Marketing authorisation date:**

19/02/2003

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Číslo registrácie:**

FR/V/5788154 2/2003

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/02/2008

---

### **Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

### **Číslo postupu:**

DE/V/0225/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Dánsko Francúzsko Írsko Luxembursko Švédsko

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062239>