

# Nobilis IBmulti + ND

Pooblaščno

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

## Product identification

### Ime zdravila:

Nobilis IBmulti + ND

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

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

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

16.00 unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
45.20 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Farmaceutska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskularna uporaba:**

• **Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

**Subkutana uporaba:**

• **Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QI01AA10

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

19/01/1994

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja :**

REG NL 7456

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

24/12/2013

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

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