

Nobilis IBmulti+ND+EDS

Emulsion for injection (water-in-oil)

Ni
pooblaščno

- 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

Ime zdravila:

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

Nobilis IBmulti-ND-EDS Injektionsvätska, emulsion

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

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:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.70 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

• Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AA13

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

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 [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

12/01/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Pristojni organ:

Swedish Medical Products Agency

Številka dovoljenja :

22804

Datum spremembe statusa dovoljenja:

18/06/2024

Referenčna država članica:

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

Številka postopka:

DE/V/0225/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Navodilo za uporabo

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

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

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/600000062224>