

Nobilis IBmulti + ND

Auktoriserad

- 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

Läkemedlets namn:

Nobilis IBmulti + ND

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

16.00 unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

45.20 unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Tamhöns**

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

Subkutan användning:

• **Tamhöns**

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

- Egg. no withdrawal period Nul dagen

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA10

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

19/01/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 7456

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/12/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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