

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

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (avelshöns)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Tamhöns (avelshöns)

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA13

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

30/01/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

38233

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/01/2006

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0225/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Danmark Frankrike Irland Luxemburg Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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