

Nobilis IBmulti+ND+EDS

Emulsion for injection (water-in-oil)

Ej
auktoriserad

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain BC14, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Nobilis IB multi + ND + EDS Emulsie voor injectie

Nobilis IB multi + ND + EDS Emulsion injectable

Nobilis IB multi + ND + EDS Emulsion zur Injektion

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns (avelshöns)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.46 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.00 virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.70 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

• Tamhöns (avelshöns)

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA13

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Authorised in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/12/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/07/2023

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0225/001

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

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel

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/600000062213>