

Nobilis IB+ND+EDS, Injekční emulze

Неоторизиран

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Nobilis IB+ND+EDS, Injekční emulze

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пиле

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

6.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)
50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)
6.50 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

• **пиле**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Интрамускулно приложение:

• **пиле**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA13

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/11/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Номер на лиценза:

97/326/91-C

Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/10/2023

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064709>