

## NOBILIS DUE

Неразрешен

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

NOBILIS DUE

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

пиле

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**пиле**

- Meat and offal. 0 day

**Подкожно приложение:**

- 

**пиле**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AA10

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Revoked

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Италиански](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/07/1988

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

15/05/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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