

# NOBILIS IB+G+ND, inaktyvuota vakcina, injekciné emulsija

Neoprávněný

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

NOBILIS IB+G+ND, inaktyvuota vakcina, injekciné emulsija

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Kuře

---

### Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

---

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)  
14.50 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)  
6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

**Léková forma:**

Injekční emulze

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulární podání:**

• **Kuře**

- Maso. 0 day

**Subkutánní podání:**

• **Kuře**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI01AA08

---

**Právní status výdeje:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Litva

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

26/11/2006

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

LT/2/95/0254/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/11/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV0254.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096284>