

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

Ikke
autoriseret

- 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

Lægemidlets navn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Høns

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
14.50 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

• **Høns**

- Meat and offal. 0 day

Subkutan anvendelse:

• **Høns**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA08

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Surrendered

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/11/2006

Produktionssteder for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/95/0254/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/11/2006

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

Documents

RV0254.pdf

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