

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ikke
autoriseret

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Høns

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutan anvendelse:

-

Høns

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA13

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Hellas M.A.E.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/10/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

34517/12-10-1999/K-0126401

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/04/2026

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet