

NOBI-VAC IB+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ikke
autoriseret

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

NOBI-VAC IB+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Aktiv substans:

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 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Høns

- Meat and offal. 0 dag

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 A.E.

Dato for markedsføringstilladelse:

9/07/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

21121/K2490/10-07-1992//04-09-1992/K-0064101

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/05/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet