

## NOBILIS DUE

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

NOBILIS DUE

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Huhn

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AA10

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

16/07/1988

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/05/2023

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.