

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

Δεν  
εξουσιοδοτήθηκε

- 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

### Όνομασία φαρμάκου:

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

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Κοτόπουλο

---

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

---

## Product details

### **Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο γαλάκτωμα

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

#### **Υποδόρια χρήση:**

- **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QI01AA08

---

### **Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

### **Καθεστώς άδειας:**

Παραδόθηκε

---

### **Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

26/11/2006

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

**Αριθμός άδειας:**

LT/2/95/0254/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

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>