

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ei
myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Saatavissa vain kielillä English

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Kana

- Not applicable. no withdrawal period

Ihon alle:

-

Kana

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AA13

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet Hellas M.A.E.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

11/10/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupnumero:

34517/12-10-1999/K-0126401

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/04/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet