

Nobilis IB 4-91 (--)- Lyophilisate for suspension

Autorisé

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 4-91, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis IB 4-91 (--)- Lyophilisate for suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration par nébulisation

Voie oculonasale

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:0.67 ml Reference:In house Index:0

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration par nébulisation:

•

Poulet

- Non applicable. 0 day Zero days

Voie oculonasale:

•

Poulet

- Non applicable. 0 day Zero days

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet

- Non applicable. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovénie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/06/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/02/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 15/03/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-nobilis-ib-4-91-v-036-par-en.pdf