

NOBI-VAC IB+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Údaraithe

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

Product identification

Ainm an chógais:

NOBI-VAC IB+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Úsáid fho-chraicneach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

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

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Eibleacht le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid ionmhatánach:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Úsáid fho-chraicneach:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI01AA10

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

5/05/1987

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir údaraithe:

9090/86/K2242/05-05-1987/K-0012601

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

18/12/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983769>