

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

Nije
ovlašteno

- 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

Naziv VMP-a:

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

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
14.50 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)
6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AA08

Pravni status opskrbe:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/11/2006

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odgovorno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

LT/2/95/0254/001

Datum promjene statusa odobrenja:

26/11/2006

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

Documents

RV0254.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096284>