

NOBIVAC IB MULTI+G+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Odobreno

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NOBIVAC IB MULTI+G+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

12.50 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA08

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Hellas M.A.E.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

12/04/1995

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

14098/K-2710/13-04-1995/K-0095201

Datum promjene statusa odobrenja:

28/09/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet