

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn

- Á ekki við. no withdrawal period

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Á ekki við. no withdrawal period

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í gríska

Aðeins fánlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Intervet Hellas M.A.E.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/10/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

34517/12-10-1999/K-0126401

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/10/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet