

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Non
autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

polli

- non applicabile. no withdrawal period

Uso sottocutaneo:

-

polli

- non applicabile. no withdrawal period

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AA13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Hellas M.A.E.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/10/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

34517/12-10-1999/K-0126401

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/04/2026

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