

Nobilis IB Multi vet.

Injekcijsvātska, emulsion

Igaliotas

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Nobilis IB Multi vet. Injekcijsvātska, emulsion

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Viščiukas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

5.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:****• Viščiukas**

- Meat and offal. 0 day

Leisti po oda:**• Viščiukas**

- Meat and offal. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD07

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Swedish](#)

Pateikiama tik [Swedish](#)

Pateikiama tik [Swedish](#)

Pateikiama tik [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

4/12/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Pfizer Health AB

Oriola Sweden AB

Atsakinga institucija:

Swedish Medical Products Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

13518

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/12/1998

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

Documents

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053470>