

Nobilis IB+ND+EDS vakcina A.U.V.

Igaliotas

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain BC14, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Nobilis IB+ND+EDS vakcina A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Pateikiama tik [English](#)

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Pateikiama tik [English](#)

6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Višta**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Leisti po oda:

• **Višta**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

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

QI01AA13

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 [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/09/1999

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084891>