

NOBILIS IB+G+ND, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

Neautorizuotas

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

Product identification

Vaisto pavadinimas:

NOBILIS IB+G+ND, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

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](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

14.50 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting 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:

QI01AA08

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

II tipo hidrolitinio stiklo arba polietileno tereftalato buteliukai po 500 ml (1 000 dozių), užkimšti nitrilinės gumos kamščeliais ir apgaubti būdingo spalvinimo aliumininiais gaubteliais.

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:

26/11/2006

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos pažymėjimo numeris:

LT/2/95/0254/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/11/2006

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

Documents

RV0254.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096284>