

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Igaliotas

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

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](#)

6.50 log2 virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitrai

Pateikiama tik [English](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.01 mililitrai

Pateikiama tik [English](#)

4.00 log2 virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitrai

Pateikiama tik [English](#)

4.00 log2 virus neutralising unit(s) / 0.50 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Viščiukas

- Not applicable. no withdrawal period

Leisti po oda:

-

Viščiukas

- Not applicable. no withdrawal period

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

QI01AA13

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Greek](#)

Pateikiama tik [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Portuguese](#)

Registruotojas:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

11/10/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

34517/12-10-1999/K-0126401

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/10/2007

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983744>