

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

Nav
autorizēts

- 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

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Cālis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

50.00 50% aizsardzības deva / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

14.50 log2 vīrusu neitralizēšanas vienība(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai [English](#)

6.00 log2 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Emulsija injekcijām

Withdrawal period by route of administration:

intramuskulārai lietošanai:

• **Cālis**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

• **Cālis**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI01AA08

Piegādes juridiskais statuss:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Reģistrācijas statuss:

Atsaukta

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/11/2006

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atbildīgā iestāde:

State Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

LT/2/95/0254/001

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

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>