

# NOBILIS IB+G+ND emulzija za injiciranje za plemenske piščance

Nav  
atļautas

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

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

NOBILIS IB+G+ND emulzija za injiciranje za plemenske piščance

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Cālis (vaislas cālis)

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

6.00 log2 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 0.50 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 50% aizsardzības deva / 0.50 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

14.50 log2 vīrusu neitralizēšanas vienība(s) / 0.50 mililitrs(i)

---

### **Farmaceutiskā forma:**

Emulsija injekcijām

---

### **Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**

#### **intramuskulārai lietošanai:**

- 

#### **Cālis (vaislas cālis)**

- Nav precizēts. 0 diena

#### **subkutānai lietošanai:**

- 

#### **Cālis (vaislas cālis)**

- Nav precizēts. 0 diena

---

### **Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QI01AA08

---

### **Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

### **Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

### **Atļautas:**

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

---

### **Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Intervet International B.V.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

26/06/2000

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Intervet International B.V.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Atļaujas numurs:**

NP/V/0217/001

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

12/10/2023

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.