

Nobilis IB 4-91 (--)- Lyophilisate for suspension

Autorisert

- Avian infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 4-91, Live

Product identification

Legemidlets navn:

Nobilis IB 4-91 (--)- Lyophilisate for suspension

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kylling

Administrering:

Massebehandling ved nebulisering

Okulonasal bruk

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Presentation_strength:0.67 ml Reference:In house Index:0

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:**Massebehandling ved nebulisering:****• kylling**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

Okulonasal bruk:**• kylling**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

Bruk i drikkevann:**• kylling**

- Ikke aktuelt. 0 dag
Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD07

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/06/1998 - 11/05/1999

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

9/06/1998

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 15/03/2024

Nedlasting

ema-puar-nobilis-ib-4-91-v-036-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001107>