

# NOBILIS IB+G+ND, inaktyvuota vaccina, injekciné emulsija

Ikke  
autorisert

- 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

### **Legemidlets navn:**

NOBILIS IB+G+ND, inaktyvuota vaccina, injekciné emulsija

---

### **Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### **Dyrearter:**

kylling

---

### **Administrering:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 50% beskyttende dose / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

14.50 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

6.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær bruk:**

• **kylling**

- Slakt. 0 dag

**Subkutan bruk:**

• **kylling**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AA08

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracalt

---

**Authorised in:**

LT

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

26/11/2006

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

LT/2/95/0254/001

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

26/11/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV0254.pdf

---

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