

Nobilis IB+ND+EDS

Toegelaten

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis IB+ND+EDS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Fokkippen

Leghennen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

18/08/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1323

Datum toelatingswijziging:

18/08/2005

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.