

NOBIVAC IB MULTI+G+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Niet
gemachtigd

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain D274, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBIVAC IB MULTI+G+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

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](#)

12.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA08

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Grieks

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 Portugees

Handelsvergunninghouder:

Intervet Hellas M.A.E.

Handelsvergunningsdatum:

12/04/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

14098/K-2710/13-04-1995/K-0095201

Datum toelatingswijziging:

24/08/2026

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