

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Toegelaten

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type D274/D207, strain 249g, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS 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](#)

6.50 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kip

- Not applicable. no withdrawal period

Subcutaan gebruik:

-

Kip

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Grieks

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 A.E.

Handelsvergunningsdatum:

11/10/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

34517/12-10-1999/K-0126401

Datum toelatingswijziging:

14/10/2007

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