

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.50 log₂ virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log₂ hemagglutineringshemmende enhet(er) / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log₂ virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log₂ virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kylling

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Subkutan bruk:

-

kylling

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA13

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Hellas M.A.E.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/10/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

34517/12-10-1999/K-0126401

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/04/2026

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet