

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Niedopuszczony do
obrotu

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NOBILIS IB MULTI+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Podanie podskórne:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA13

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Hellas M.A.E.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/10/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

34517/12-10-1999/K-0126401

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/04/2026

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet