

Nobilis IB 4-91 (--) - Lyophilisate for suspension

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 4-91, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis IB 4-91 (--) - Lyophilisate for suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Via oculonasal

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:0.67 ml Reference:In house Index:0

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Nebulização:

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Via oculonasal:

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Dinamarca , Eslovénia , Espanha , Estónia , Finlândia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Países Baixos , Polónia , Portugal , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Suécia , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/06/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

10/02/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 15/03/2024

[Descarregar](#)

ema-puar-nobilis-ib-4-91-v-036-par-en.pdf