

NOBILIS IB+G+ND, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

Não
autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

NOBILIS IB+G+ND, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
50.00 50% da dose protetora / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
14.50 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
6.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AA08

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/11/2006

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/95/0254/001

Data de alteração do estado de autorização:

26/11/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV0254.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096284>