

NOBI-VAC IB+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Não
autorizado

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

NOBI-VAC IB+ND+EDS ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

6.50 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 50% da dose protetora / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

6.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Hellas A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/07/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

21121/K2490/10-07-1992//04-09-1992/K-0064101

Data da alteração do estado de autorização:

22/05/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet