

# Nobilis OR inac (--) - Emulsion for injection

Neautorizat

- Ornithobacterium rhinotracheale, serotype A, strain B3263/91, Inactivated

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Nobilis OR inac (--) - Emulsion for injection

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

25.00 miligram(e) / 1.00 Flacon

### **Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AB07

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în Germană Estoniană Greacă Engleză Italiană Portugheză  
Norwegian

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată  
Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Greacă Engleză Franceză  
Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză  
Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,  
Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

,



România ,

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

,  
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

,  
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

,  
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

,  
Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

24/01/2003

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.



Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.  
Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

European Commission

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

29/09/2022

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Română (PDF)

Publicat la: 19/03/2024

[Descarcă](#)