

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

Neautorizat

- 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

### Denumirea medicamentului:

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

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Găină

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

14.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

6.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare intramusculară:**

• **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

• **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QI01AA08

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Status autorizație:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

26/11/2006

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/95/0254/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/11/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV0254.pdf

---

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