

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

Ni
pooblašćeno

- 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

Ime zdravila:

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

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
14.50 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)
6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Subkutana uporaba:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AA08

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/11/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja :

LT/2/95/0254/001

Datum spremembe statusa dovoljenja:

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>