

NOBILIS BI MA5

Разрешен

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

NOBILIS BI MA5

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

Налично само на [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Налично само на [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Очно-назално прилагане:

- **Chicken (one day-old chick)**

Intranasal use:

- **Chicken (one day-old chick)**

Перорално приложение:

- **Chicken (one day-old chick)**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD07

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet

Marketing authorisation date:

12/01/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

National Veterinary Medicines Agency

Номер на лиценза:

FR/V/8038729 3/2004

Дата на промяна в статуса на лиценза:

12/01/2014

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040243>