

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Разрешен

лиофилizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 лиофилizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

малко пиле

пиле

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски
3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD06

QI01AD07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

Наличен в:

Romania

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

24/10/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

120015

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/12/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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