

Nobilis Ma5 + Clone30, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor oculonasale suspensie/gebruik in drinkwater voor kippen

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Ma5 + Clone30, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor oculonasale suspensie/gebruik in drinkwater voor kippen

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

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

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

пиле

- Meat and offal. 7 day

- Egg. no withdrawal period
zero days

Очно-назално прилагане:

•

пиле

- Meat and offal. 7 day

- Egg. no withdrawal period
zero days

Прилагане чрез небулизиране:

•

пиле

- Meat and offal. 7 day

- Egg. no withdrawal period
zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD11

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

15/12/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 8104

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/03/2021

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.