

# NOBILIS Ma5, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

Разрешен

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

NOBILIS Ma5, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

### Начин на приложение:

Налично само в Испански Гръцки Английски Италиански Португалски

Назално приложение

Очно приложение

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 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:

#### Coarse spray:

- 

##### пиле

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

### Назално приложение:

- 

##### пиле

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

### Очно приложение:

- 

##### пиле

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

### Перорално приложение:

- 

##### пиле

- Meat and offal. 0 day
  - Egg. 0 day
-

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Greece

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в [Гръцки](#)  
Налично само в [Гръцки](#)  
Налично само в [Гръцки](#)  
Налично само в [Гръцки](#)  
Налично само в [Гръцки](#)  
Налично само в [Гръцки](#)  
Налично само в [Гръцки](#)  
Налично само в [Гръцки](#)  
Налично само в [Гръцки](#)

---

## 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](#) [Португалски](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

3/10/2021

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

### **Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

161700/04-10-2021/K-0060803

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

3/01/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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