

# Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høns

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Intraokulær anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

Nasal anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 unit(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

---

### Lægemiddelform:

Lyofilisat til okulonasal suspension/anvendelse i drikkevand

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Anvendelse i drikkevand:

- 

##### Høns

- Not specified. 0 dag

### Intraokulær anvendelse:

- 

##### Høns

- Not specified. 0 dag

### Massebehandling ved nebulisering:

- 

##### Høns

- Not specified. 0 dag

### Nasal anvendelse:

- 

##### Høns

- Not specified. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD11

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

13/11/1995

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V/NRP/95/0165

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

13/11/1995

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.