

Nobilis Ma5 + Clone 30, Lyofilizát pro suspenzi

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobilis Ma5 + Clone 30, Lyofilizát pro suspenzi

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Okulonasal anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

7.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Okulonasal anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Czechia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

5/11/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/068/91-S/C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/11/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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