

# Nobilis IB Ma5 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Spray Applikation / oculo-nasalen Instillation / zur Verabreichung über das Trinkwasser, für Hühner

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### **Lægemiddelnavn:**

Nobilis IB Ma5 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Spray Applikation / oculo-nasalen Instillation / zur Verabreichung über das Trinkwasser, für Hühner

### **Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

### **Dyreart:**

Høns

### **Administrationsvej:**

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i drikkevand

Okulonasal anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### Lægemiddelform:

Lyofilisat til okulonasal suspension/anvendelse i drikkevand

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Massebehandling ved nebulisering:

- 

##### Høns

- Egg. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

### Anvendelse i drikkevand:

- 

##### Høns

- Egg. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

### Okulonasal anvendelse:

- 

##### Høns

- Egg. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

---

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

QI01AD07

---

### 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](#)

---

## Tilgængelig i:

Germany

---

## Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## 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 Deutschland GmbH

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

17/11/2011

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

PEI.V.11599.01.1

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/10/2020

---

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.