

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Zugelassen

liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Küken

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

QI01AD07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

24/10/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

120015

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.