

NOBILIS IB MA5

Autorisiert

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

NOBILIS IB MA5

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Henne

Küken, für Nachzucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

zum Eingeben über das Trinkwasser

okulonasale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

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

Withdrawal period by route of administration:

zum Vernebeln:

• **Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

• **Küken, für Nachzucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

• **Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

• **Küken, für Nachzucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

okulonasale Anwendung:

• **Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

• **Küken, für Nachzucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD07

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

4/10/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

2361 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/10/2011

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

Documents

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055307>