

Nobilis IB Ma5 Vet. pulver til brug i drikkevand eller spray 1000 EID50/dosis

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis IB Ma5 Vet. pulver til brug i drikkevand eller spray 1000 EID50/dosis

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

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

QI01AD07

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

31/08/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

14581

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/08/1995

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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