

Nobilis IB Ma5, Lyofilizát pro suspenzi

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis IB Ma5, Lyofilizát pro suspenzi

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

okulonasale Anwendung

zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

5.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Trinkwasser:****• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

okulonasale Anwendung:**• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

zum Vernebeln:**• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Egg. 0 day

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

QI01AD07

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in Czech

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

5/11/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

USKVBL

Zulassungsnummer:

97/072/91-S/C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/11/1991

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

Documents

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.

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064707>