

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):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Vernebeln
zum Eingeben über das Trinkwasser
nasale Anwendung
intraokulare Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
3000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.03 millilitre(s)

Darreichungsform:

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

Withdrawal period by route of administration:

zum Vernebeln:

• **Chicken (one day-old chick)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

zum Eingeben über das Trinkwasser:

• **Chicken (one day-old chick)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

nasale Anwendung:

• **Chicken (one day-old chick)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

intraokulare Anwendung:

• **Chicken (one day-old chick)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QI01AD07

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/05/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150161

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/11/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107779>