

Nobilis Ma5, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće, za kokoši

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Ma5, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće, za kokoši

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Vernebeln

okulonasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

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

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

okulonasale Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD07

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Verfügbar in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

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

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. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Zulassungsdatum:

9/02/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/23-01/96

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/11/2025

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.