

Nobilis IB Ma5 vet. Frystorkat pulver för suspension

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis IB Ma5 vet. Frystorkat pulver för suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Eggs. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

9/10/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Oriola Sweden AB
Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

13456

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/10/1998

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.