

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie intraoculaire

Administration par nébulisation

Voie nasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Not specified. 0 day

Voie intraoculaire:

-

Poulet

- Not specified. 0 day

Administration par nébulisation:

-

Poulet

- Not specified. 0 day

Voie nasale:

-

Poulet

- Not specified. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/11/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/95/0165

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/11/1995

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.