

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Autorisé

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poussin)

Poulet

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

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

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie oculonasale:**

-

Poulet (poussin)

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

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

QI01AD06

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/10/2006

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

120015

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2012

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044942>