

Nobilis IB Ma5 vet. Frystorkat pulver för suspension

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis IB Ma5 vet. Frystorkat pulver för suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. 0 day

Administration par nébulisation:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day
- Œufs. 0 day

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

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/10/1998

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

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

13456

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/10/1998

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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