

Nobilis IB Ma5 Vet. pulver til brug i drikkevand eller spray 1000 EID50/dosis

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis IB Ma5 Vet. pulver til brug i drikkevand eller spray 1000 EID50/dosis

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

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

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

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:

31/08/1995

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

14581

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/08/1995

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.