

Nobilis IB Ma5 liofilizzato per sospensione oculo-nasale / per uso in acqua da bere per polli

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis IB Ma5 liofilizzato per sospensione oculo-nasale / per uso in acqua da bere per polli

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile unicamente 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:

Voie oculonasale:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Viande et abats. 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:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/06/1993

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/12/2016

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.