

NOBILIS MA5 + CLONE 30

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

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 nasale

Voie intraoculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log₁₀ unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

Forme pharmaceutique:

Poudre pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet

- Chair et peau. 0 day

- Egg. 0 day

Voie nasale:

•

Poulet

- Chair et peau. 0 day

- Egg. 0 day

Voie intraoculaire:

•

Poulet

- Chair et peau. 0 day

- Egg. 0 day

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

QI01AD

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Disponible en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/02/1991

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

13215

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/01/2013

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.