

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

Odobreno

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Identifikacija prozioda

Naziv lijeka:

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Intraokularno

Nebulizacijom

Za nos

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u engleski

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Chicken

- Not specified. 0 day

Intraokularno:

-

Chicken

- Not specified. 0 day

Nebulizacijom:

-

Chicken

- Not specified. 0 day

Za nos:

-

Chicken

- Not specified. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD11

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/11/1995

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

V/NRP/95/0165

Datum promjene statusa odobrenja:

13/11/1995

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.