

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

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

Put aplikacije:

Okulonazalno
U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD06
QI01AD07

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](#)
[litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/10/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:120015

Datum promjene statusa odobrenja:3/12/2025

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.