

Nobilis IB Ma5 Liofilizat i rozpustaczalnik do sporządzania zawiesiny

Odobreno

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Nobilis IB Ma5 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Djelatna tvar:

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

Put aplikacije:

Za nos

Za oko

U vodi za piće

Nebulizacijom

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

0.76 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za emulziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Za nos:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Za oko:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

U vodi za piće:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Nebulizacijom:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

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 nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/05/1999

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

0769

Datum promjene statusa odobrenja:

24/05/1999

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.