

Nobilis IB Ma5 vet. Frystorkat pulver för suspension

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nobilis IB Ma5 vet. Frystorkat pulver för suspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Porlasztásos alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenzióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**In drinking water use:**

-

csirke

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Porlasztásos alkalmazás:

-

csirke

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD07

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Sweden

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)
Csak itt érhető el [Swedish](#)
Csak itt érhető el [Swedish](#)
Csak itt érhető el [Swedish](#)
Csak itt érhető el [Swedish](#)
Csak itt érhető el [Swedish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/10/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

13456

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/10/1998

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.