

Nobilis IB Ma5 Vet. pulver til brug i drikkevand eller spray 1000 EID50/dosis

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nobilis IB Ma5 Vet. pulver til brug i drikkevand eller spray 1000 EID50/dosis

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

baromfi

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékleírások

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenzióhoz

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:

Denmark

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

31/08/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

14581

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/08/1995

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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