

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

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Alifuglar

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

31/08/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

14581

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/08/1995

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.