

NOBILIS Ma5, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOBILIS Ma5, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#)

Til notkunar í nef

Til notkunar í auga

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

3.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir/til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Coarse spray:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Til notkunar í nef:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Til notkunar í auga:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Til inntöku:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

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

QI01AD07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Intervet Hellas M.A.E.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/10/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

161700/04-10-2021/K-0060803

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/01/2023

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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